This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C12N 15/12, C12P 21/02, C12N 5/10, C07K 14/715, 14/47, G01N 33/53, 33/531

A1

(11) 国際公開番号

WO97/17441

(43) 国際公開日

1997年5月15日(15.05.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP96/03250

(22) 国際出願日

1996年11月6日(06.11.96)

(30) 優先権データ

特願平7/288957

1995年11月7日(07.11.95)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 鐘淵化学工業株式会社(KANEKA CORPORATION)[JP/JP] 〒530 大阪府大阪市北区中之島三丁目2番4号 Osaka, (JP)

(72) 発明者:および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

尾﨑承一(OZAKI, Shoichi)[JP/JP]

〒615 京都府京都市右京区西院月双町111-116 Kyoto, (JP) 田中真生(TANAKA, Masao)[JP/JP]

〒604 京都府京都市中京区三条通柳馬場東入ル中之町9

Kvoto, (JP)

岸村昌明(KISHIMURA, Masaaki)[JP/JP]

〒612 京都府京都市伏見区城通町612-403 Kyoto, (JP)

中尾一和(NAKAO, Kazuwa)[JP/JP]

〒610-11 京都府京都市西京区大枝北沓掛町4-1-2 Kyoto, (JP)

小坂田史雄(OSAKADA, Fumio)[JP/JP]

〒670 兵庫県姫路市日出町2-19-2

朝日プラザ姫路東305 Hyogo, (JP)

(74) 代理人

弁理士 山本秀策(YAMAMOTO, Shusaku) 〒540 大阪府大阪市中央区城見一丁目2番27号

クリスタルタワー15階 Osaka,(JP)

AU, CA, JP, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, DE, (81) 指定国 DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

請求の範囲の補正の期限前であり、補正書受領の際には再公

(54)Title: AUTOANTIGENS

(54)発明の名称 自己抗原

(57) Abstract

A method for detecting patients with rheumatoid arthritis (RA) which comprises acquiring novel antigens with which the RA antibody reacts specifically and using these antigens, and a composition and a kit therefor. A cDNA library is constructed from synovial cells and antigens are screened therefrom with the use of IgG in the synovial fluid of patients with RA. As RA antigens, there are thus isolated a clone A polypeptide which is a novel polypeptide and a follistatin-related protein (FRP) which is a publicly known one but novel as an RA antigen. Antibodies against these polypeptide antigens or derivatives thereof are detected. These polypeptides are usable as a marker for predicting RA or a diagnostic marker.

a RA 乏 喜

M.W. 分子量

- 84.000

- 53,200

-34,900

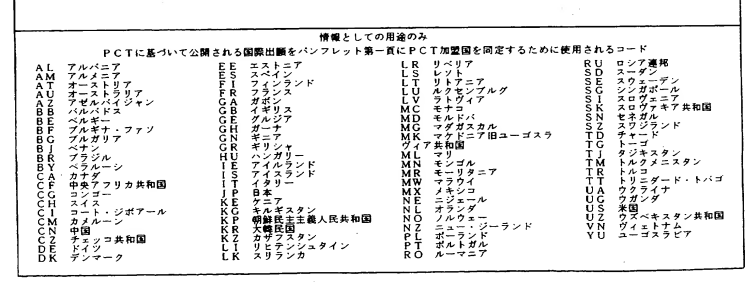
- 28,700

-20,500

... patient with RA

b ... normal subject

慢性関節リウマチ(RA)の抗体が特異的に反応する新規な抗原を取得し、この抗原を用いてRAの患者を検出する方法、およびそのための組成物およびキットを提供する。滑膜細胞からcDNAライブラリーを作製し、RA患者滑液中のIgGを用いて、抗原をスクリーニングした。RA抗原として新規なポリペプチドであるcloneAポリペプチド、ならびにポリペプチドとしては公知であるがRA抗原としては新規なフォリスタチン関連タンパク質(FRP)を単離した。これらのポリペプチド抗原あるいはそれらの誘導体に対する抗体を検出した。これらのポリペプチドはRAを予見させるマーカーあるいは診断用マーカーになり得る。



明細書

自己抗原

5 技術分野

本願発明は、慢性関節リウマチ患者の抗体が特異的に反応する新規な抗原ペプチド、該抗原をコードするDNA、該抗原を用いた抗原抗体反応によってリウマチ患者に特異的に存在する抗体を検出する組成物、リウマチ患者に特異的に存在する抗体を検出するための方法およびキットに関する。

10

15

20

25

背景技術

慢性関節リウマチ(RA)は、原因不明の慢性進行性の難病である。疾患経過は平均20余年の長きにわたり、その間、増悪、寛解、再燃を繰り返し、全体的には様々な程度の肢体不自由を招来する。RAの本態は、自然治癒傾向を示さない慢性滑膜炎にあり、リンパ球の湿潤、血管新生、滑膜細胞の重層化とともに滑膜細胞の増殖が見られる。そしてこのような滑膜炎症の持続と炎症組織の増殖が、やがて軟骨および骨を破壊し、その結果、関節変形さらには身体障害がもたらされる。このように、RAは長期にわたる疾患であるため、早期の段階で十分な治療を施し、成熟リウマチに進行させないように努めることが重要であることが指摘されている。RAの診断については、現在は1987年に改訂されたアメリカリウマチ学会によるRA診断基準 [Arnett.等、Arthritis and Rheumatism 31 p315 (1988)] が広く使用されているが、それらの診断基準は、手足のこわばり、関節の腫脹などに関する診療法的な診断法である。発症1年未満の早期RAについては病型が定まらないものもあり、診断が困難な場合がある。したがって、早期RAの自己抗原および自己抗体の同定などの化学的に有効な診断薬が望まれている。

RA患者における自己抗体については種々の研究が行われている。例えば、抗フィブリラリン (fibrillarin) 抗体 [Kasturi等、J. Exp. Med. 181 pl027 (1995)]、抗RA33抗体 [Steiner等、J. Clin. Invest. 90 pl061 (1992)]、

抗カルパスタチン (calpastatin) 抗体 [Mimoriら、Pro. Natl. Acad. Sci. USA a 92 p7267 (1995)、およびDespres等、J. Clin. Invest. 95 p1891 (1995)]、抗フィラグリン (filaggrin) 抗体 [Sebbag等、J. Clin. Invest. 95 p2672 (1995)]、抗アネキシン抗体 [Yoshikata等、J. Biol. Chem. 269 p4240 (1994)]などがRAで同定されているが、これらはRAだけでなく他のRAの自己抗体としても同定されており、RA特異的ではない。さらには、RAの診断または治療に使用されているものはなく、有効な診断薬が望まれている。

発明の開示

5

20

25

10 本願発明は、上記従来の課題を解決するものであり、その目的は、RA患者の 抗体が特異的に反応する新規な抗原ポリペプチドを取得すること、該抗原ポリペ プチドをコードする遺伝子、該遺伝子を含有する発現ベクター、該発現ベクター を有する形質転換体、および該形質転換体を用いて新規抗原ポリペプチドを提供 すること、さらに、該抗原ポリペプチドを用いるRA患者の検出、診断方法、お よび検出、診断のための組成物およびキットを提供することにある。

滑膜細胞が産生する自己抗原を解析し、RAにおける自己抗体に対応する抗原を特定することは、RAの診断を容易にし、治療にも道を開くものである。そこで、RA患者の関節滑膜細胞を用いてcDNAライブラリーを作製し、RA患者滑液中のIgGでスクリーニングを行ったところ、リウマチ抗原として新規なポリペプチドをコードするクローン(cloneA)、ならびにポリペプチドとしては公知であるがリウマチ抗原としては新規なフォリスタチン関連タンパク質(follistatin related protein、FRP)をコードするクローンを単離することに成功した。

このcloneAでコードされる新規な抗原ポリペプチド(以下、cloneAポリペプチドという)は、インターロイキン6(IL-6)の受容体の一つであるgp130(Hibiら、Cell、63 p1149(1991))の変異体と考えられる。gp130は公知のタンパク質であり、IL-6、白血病増殖阻止因子(leukemia inhibitory factor: LIF)、毛様体神経栄養因子(ciliary neurotrophic factor: CNTF)、ある種のガン細胞増殖因子であるオンコスタチンM(Oncostatin M)、インターロイキン11(IL-11)等の受容体に共通のサブユニット「Taga、およびKishimoto FASEB」、6 p33

87 (1992)] であり、細胞内にシグナルを伝える役割を有するタンパク質である。本願発明のcloneAポリペプチドの1から324番目までのアミノ酸配列は、このgp130 (成熟蛋白質) のアミノ酸配列の1から324番目の配列と一致していたが、cloneAポリペプチドの325番から329番目の5アミノ酸(すなわちcloneAポリペプチドのカルボキシ末端から5残基のアミノ酸)がgp130のそれと異なっていた。この5アミノ酸でポリペプチドが終わることが、IL6の受容体活性化に変化を与えると推察される。

他方、FRPは公知のタンパク質であり、ヒトHs683神経膠腫cDNAライブラリーからクローニングされている [Zwijsen. 等、Eur. J. Biochem., 225 p937 (1994)]。そのアミノ酸配列の類似性から、FRPと同様の活性を有することが類推されているが、滑膜組織における生理作用は不明である。

cloneAポリペプチドあるいはFRPの研究を進めるためには、これらのポリペプチドを大量にしかも高純度に得ることが必要である。しかし、cloneAポリペプチドを産生しているRA患者の滑膜細胞、あるいはFRPを産生しているヒトHs683神経膠腫 [Zwijsen. 等、Eur. J. Biochem. 225 p937 (1994)] からの、これらのポリペプチドを単離、精製する方法は複雑であり、かつ目的蛋白質が非常に少量しか得られないという問題がある。また、Zwijsen. 等はCOS1細胞により組換えFRPを産生しているが、本願発明において診断薬として用いるためには、これらのポリペプチドを高純度でしかも大量に得る方法が渇望されていた。本発明者らはcloneAポリペプチドおよびFRPをグルタチオンS-トランスフェラーゼ (GST) 融合蛋白質として発現させ、精製ポリペプチドを大量に得ることに成功した。cloneAポリペプチドおよびFRPを大腸菌で発現させRA患者血清との反応性を調べた結果、FRPはRA患者の血清と特異的に反応することがわかった。

さらに、cloneAポリペプチドにおいては、変異部分のペプチドであるカルボキシ末端の5アミノ酸を含むポリペプチドがB細胞抗原となる可能性が予測された。この5個のアミノ酸を含むカルボキシ末端からの10アミノ酸からなるポリペプチド (C10ポリペプチド) および15アミノ酸からなるポリペプチド (C15ポリペプチド) を化学合成し、これを抗原として用いるELISA系を構築した。そして、この抗原に対する抗体をRA患者および他の自己免疫疾患患者血清で調べたところ、

5

15

驚くべきことにRA患者の血清と特異的に反応することがわかった。

従って、これらの抗原に対する抗体を検出することが、RAを予見させるマーカーあるいは診断のマーカーになり得ることを見出し、本願発明を完成させるに至った。

本願発明は、配列表の配列番号5で示されるポリペプチド、配列番号5のアミノ酸配列を有するポリペプチド、または該配列番号5のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有するポリペプチドであって、RA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチドに関する。

さらに、本願発明は、配列表の配列番号6で示されるポリペプチド、配列番号10 6のアミノ酸配列を有するポリペプチド、または該配列番号6のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有するポリペプチドであって、RA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチドに関する。

さらに、本願発明は配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の一部を有するポリペプチドであって、RA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチドに関する。

また、本願発明は配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列を有するポリペプ チドであって、RA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチドに関する。

さらに、本願発明は配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列からなるポリペプチド、または該アミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有するポリペプチドであって、RA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチドに関する。

さらに、本願発明は配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の少なくとも1 つのアミノ酸に置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体 と結合するポリペプチドに関する。

25 また、本願発明はRA患者に特異的な抗体に結合するポリペプチドをコードするDNAに関する。

好適な実施態様においては、DNAが、以下のポリペプチド:

- (a) 配列表の配列番号5で示されるポリペプチド;
- (b) 配列番号5のアミノ酸配列を有するポリペプチド:

15

(c)配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;

- (d) 配列表の配列番号 6 で示されるポリペプチド;
- 5 (e)配列番号6のアミノ酸配列を有するポリペプチド:
 - (f)配列表の配列番号6に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
- (g)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列からなるRA患者に特異的な抗 10 体と結合するポリペプチド;
 - (h)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の断片であって、RA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
 - (i)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する、RA患者に特異的な 抗体と結合するポリペプチド;
- 15 (j)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリ ペプチド:
 - (k)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の断片であって、RA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド・
- 20 (1)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列を有する、RA患者に特異的な 抗体と結合するポリペプチド;および
 - (m)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
- 25 のいずれかをコードするDNAである。

好適な実施態様においては、DNAが配列表の配列番号2または配列番号4に記載のDNAである。

また、本願発明はRA患者に特異的な抗体に結合するポリペプチドをコードするDNAを有する発現ペクターに関する。

好適な実施態様においては、前記DNAが、以下のポリペプチド:

- (a)配列表の配列番号5で示されるポリペプチド;
- (b) 配列番号5のアミノ酸配列を有するポリペプチド:
- (c)配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 5 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリ ペプチド:
 - (d) 配列表の配列番号6で示されるポリペプチド;
 - (e) 配列番号6のアミノ酸配列を有するポリペプチド:
- (f)配列表の配列番号6に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 10 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリ ペプチド:
 - (g)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列からなるRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
- (h)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の断片であって、RA患者に特 15 異的な抗体と結合するポリペプチド:
 - (i)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する、RA患者に特異的な 抗体と結合するポリペプチド:
 - (j)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
 - (k)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の断片であって、RA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
 - (1)配列表の配列番号 3 に記載のアミノ酸配列を有する、RA患者に特異的な 抗体と結合するポリペプチド;および、
- 25 (m)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリ ペプチド:
 - のいずれかをコードするDNAを有する発現ベクターに関する。

また、本願発明は上記発現ベクターを有する形質転換細胞に関する。

さらに本願発明は、RA患者に特異的な抗体に結合するポリペプチドを含む、 RA患者に特異的な抗体を検出するための組成物に関する。

好適な実施態様においては、前記組成物が以下のポリペプチド:

- (a) 配列表の配列番号5で示されるポリペプチド;
- 5 (b) 配列番号5のアミノ酸配列を有するポリペプチド:
 - (c)配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
 - (d)配列表の配列番号6で示されるポリペプチド:
- 10 (e)配列番号6のアミノ酸配列を有するポリペプチド:
 - (f)配列表の配列番号6に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
- (g)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列からなるRA患者に特異的な抗 15 体と結合するポリペプチド:
 - (h)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の断片であって、RA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
 - (i)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する、RA患者に特異的な 抗体と結合するポリペプチド:
- 20 (j)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリ ペプチド;
 - (k)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の断片であって、RA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
- 25 (1)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列を有する、RA患者に特異的な 抗体と結合するポリペプチド:
 - (m)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリ ペプチド;および

(n)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列からなるRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:

からなる群から選択される、少なくとも一つのポリペプチドを含有する組成物である。

- 5 好適な実施態様においては、前記ポリペプチドが、
 - (1)上記発現ペクターで形質転換された形質転換細胞;
 - (2)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列からなるRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチドをコードするDNAを有する発現ベクターを有する形質転換細胞;または、
- 10 (3)配列表の配列番号4に記載のDNAを有する発現ペクターを有する形質転換細胞;を培養することにより得られたポリペプチドである。

また、本願発明はRA患者に特異的な抗体を検出する方法であって、該RA患者に特異的な抗体と特異的に結合するポリペプチドと、被検試料とを反応させる工程、および反応生成物を検出する工程、を包含する方法に関する。

- 15 好適な実施態様においては前記ポリペプチドが、以下のポリペプチド:
 - (a)配列表の配列番号5で示されるポリペプチド;
 - (b)配列番号5のアミノ酸配列を有するポリペプチド;
 - (c) 配列表の配列番号 5 に記載のアミノ酸配列の少なくとも1 つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
 - (d)配列表の配列番号6で示されるポリペプチド;
 - (e)配列番号6のアミノ酸配列を有するポリペプチド;
- (f)配列表の配列番号6に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリ 25 ペプチド;
 - (g)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列からなるRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
 - (h)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の断片であって、RA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:

(i)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する、RA患者に特異的な 抗体と結合するポリペプチド;

- (j)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリ ペプチド:
- (k)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の断片であって、RA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
- (1)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列を有する、RA患者に特異的な 抗体と結合するポリペプチド;
- 10 (m)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;および
 - (n)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列からなるRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
- 15 からなる群から選択される、少なくとも一つのポリペプチドである。

さらに、本願発明はRA患者に特異的な抗体と特異的に結合するポリペプチドを含む、RA患者に特異的な抗体を検出するためのキットに関する。

好適な実施態様においては、前記ポリペプチドが以下のポリペプチド:

- (a) 配列表の配列番号5で示されるポリペプチド:
- 20 (b)配列番号5のアミノ酸配列を有するポリペプチド;
 - (c)配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリ ペプチド:
 - (d)配列表の配列番号6で示されるポリペプチド:
- 25 (e)配列番号6のアミノ酸配列を有するポリペプチド:
 - (f)配列表の配列番号6に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリ ペプチド:
 - (g) 配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列からなるRA患者に特異的な抗

体と結合するポリペプチド;

5

15

(h)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の断片であって、RA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:

- (i)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する、RA患者に特異的な 抗体と結合するポリペプチド:
 - (j)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリ ペプチド:
- (k)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の断片であって、RA患者に特10 異的な抗体と結合するポリペプチド:
 - (1)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列を有する、RA患者に特異的な 抗体と結合するポリペプチド:
 - (m)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリ ペプチド:および
 - (n)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列からなるRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;

からなる群から選択される、少なくとも一つのポリペプチドである、キットに関する。

- 20 好適な実施態様においては、前記ポリペプチドが、
 - (1)上記形質転換細胞;
 - (2)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列からなるRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチドをコードするDNAを有する発現ペクターを有する形質転換細胞;または、
- 25 (3)配列表の配列番号 4 に記載のDNAを有する発現ペクターを有する形質転換細胞:

を培養することにより得られたポリペプチドである。

図面の簡単な説明

- 図1 本願発明の新規タンパク質cloneAポリペプチドを抗原として、およびRA 患者滑液のIgGをプローブとして用いたウエスタンプロッティングの結果を示す 図である。
- 図2 FRPを抗原として、およびRA患者滑液IgGをプローブとして用いたウエスタンプロッティングの結果を示す図である。
- 図3 cloneAおよびFRPのクローニング部位を示す図である。
- 図4 組換えcloneAポリペプチドおよびFRPのウエスタンプロッティングの結果 を示す図である。
- 図5 化学合成したC10ポリペプチドおよびC15ポリペプチドのODSカラムによるH 10 PLCパターンを示す図である。
 - 図6 C10ポリペプチドおよびC15ポリペプチドを抗原として用いたELISA系の標準曲線を示す図である。
 - 図7 リウマチ関連疾患での抗C10ポリペプチド抗体測定結果を示す散布図である。

15

5

発明を実施するための最良の形態

本願発明に用いられるポリペプチドは、配列番号1、配列番号3、配列番号5、 および配列番号6に記載のアミノ酸配列をからなるポリペプチド、およびその誘 導体を含む。具体的には、以下の(a)から(n)のポリペプチドを包含する:

- 20 (a) 配列表の配列番号 5 で示されるポリペプチド:
 - (b)配列番号5のアミノ酸配列を有するポリペプチド:
 - (c)配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
- 25 (d) 配列表の配列番号 6 で示されるポリペプチド:
 - (e)配列番号6のアミノ酸配列を有するポリペプチド:
 - (f)配列表の配列番号6に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:

(g)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列からなるRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:

- (h)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の断片であって、RA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
- 5 (i)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する、RA患者に特異的な 抗体と結合するポリペプチド;
 - (j)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリ ペプチド;
- 10 (k)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の断片であって、RA患者に特 異的な抗体と結合するポリペプチド;
 - (1)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列を有する、RA患者に特異的な 抗体と結合するポリペプチド:
- (m)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 15 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリ ペプチド;および
 - (n)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列からなるRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド。

本願発明においては、配列番号1に示されるポリペプチドをcloneAポリペプチ 20 ドといい、配列番号3に示されるポリペプチドをFRPという。また、配列番号5に 示されるcloneAポリペプチドの断片であって、cloneAポリペプチドのカルボキシ 末端から10個のアミノ酸からなるポリペプチドをC10ポリペプチドという。また、 配列番号6に示されるcloneAポリペプチドの断片であって、cloneAポリペプチド のカルボキシ末端から15個のアミノ酸からなるポリペプチドをC15ポリペプチド 25 という。

その「その誘導体」とは、配列番号1、配列番号3、配列番号5、および配列番号6に記載のアミノ酸配列を有するポリペプチド、または、配列番号1、配列番号3、配列番号5、および配列番号6のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有するポリペプチドであって、RA患者に特

異的な抗体と結合するポリペプチドを含む。さらに、配列表の配列番号1または 配列番号3に記載のアミノ酸配列の一部(ポリペプチドの断片という場合があ る)を有し、かつRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチドを含む。

ポリペプチドというときは、アミノ酸が複数結合しているものをいう。

本願発明のポリペプチドは、化学合成により、あるいは後述する発現ベクターで形質転換された形質転換細胞を培養することにより、得られる。また、ポリペプチドの断片は、適当な蛋白分解酵素を用いても作製され得る。得られたポリペプチドまたは断片が抗体と反応するか否かは、RA患者から得られた血清と反応させることにより、決定し得る。この方法は当業者には周知であり、後述の抗体の検出方法と同じ手法が用いられ得る。

本願発明のC10ポリペプチド(配列番号 5)およびC15ポリペプチド(配列番号 6)は、固相合成法や液相合成法等の公知の化学合成によって得られる [例えば、「新生化学実験講座第1巻タンパク質VI合成および発現」(株)東京化学同人、1992年発行、p3-66 参照]。得られたペプチドは逆相のODSによるクロマト、疎水クロマト、イオン交換クロマトにより精製し、目的とするペプチドが得られる。少なくとも1つのアミノ酸が欠失、置換、あるいは付加されたポリペプチドは、例えば、cioneAまたはFRPの遺伝子配列をもとに、周知の方法、例えば、部位特異的突然変異、M13ファージを用いる欠失突然変異などの方法で遺伝子配列を改変することにより、生産され得る。

20 また、本願発明のポリペプチドは、他のポリペプチドとの融合蛋白質として生産され得る。例えば、スーパーオキサイドジスムターゼ(SOD)、チオレドキシン(TRX)あるいはグルタチオン-S-トランスフェラーゼ(GST)との融合蛋白質として発現させ得る。GSTを用いる場合には、培養後、トロンピンで融合蛋白を切断し、GSTから目的の蛋白質を遊離させ、目的の蛋白質を得る。この方法を使用するキットがPharmacia社等から販売されており、利用し得る。

本願発明のRA患者に特異的な抗体と結合するポリペプチドまたはその誘導体をコードするDNAは、本願明細書に開示される配列に基づいて、当業者に周知の手法で化学合成され、あるいは、遺伝子工学的手法(ハイブリダイゼーション、PCR、等)で滑膜細胞のcDNAライブラリーから取得され得る。

5

本願発明のDNAとしては、上記ポリペプチドの配列をコードするDNAが好適に用いられ得る。

本願発明の発現ベクターには、上記ポリペプチドをコードするDNAが含まれる。発現ベクターとしては、ori領域と、必要により上記DNAの発現のためのプロモーター、プロモーターの制御因子等を有するプラスミド、ウイルスまたはファージベクターが挙げられる。ベクターは一つまたはそれ以上の選択的マーカー遺伝子、例えばアンピシリン耐性遺伝子等を含み得る。これらのプラスミドあるいはベクターに目的のポリペプチドを発現する遺伝子を組み込む方法は、当業者には周知である。

10 原核生物、例えば、大腸菌の発現ベクターは、成熟蛋白質部分をコードするDN Aの5'末端に開始コドン (ATG) を有し、また3'末端には翻訳終止コドン (TAA、T GAまたはTAG) を有すDNAを適当なプロモーターの下流に接続し、大腸菌内で機能するベクターに挿入して構築され得る。プロモーターとしてはtacプロモーター、trpプロモーター、lacプロモーター、T7プロモーター等が挙げられるが、遺伝子の発現に用いる宿主に対応して適切なプロモーターであればいかなるものでもよい。ベクターは、形質転換細胞に表現形質(表現型)の選択性を付与することのできるマーカー遺伝子を持つものが望ましい。例えば、pETシステムベクター、pExCell、pBR322、pUC18、pUC19等あげられるが、これらに限定されるものではない。この発現ベクターで形質転換した大腸菌を適当な培地で培養し、菌体に目的とするポリペプチドを発現させ得る。

真核細胞を宿主とする場合には、発現させようとする遺伝子の前にプロモーターやRNAスプライシング部位、後ろにポリアデニル化シグナル等を付加し、宿主に対応した発現ペクターに挿入する。このペクターには複製起源や選択マーカー等を含むものが望ましい。酵母の場合は、発現ペクターにもちいるプロモーターとしては、サッカロマイセス・セレビシエ(Saccharomyces cerevisiae)のアルコールデヒドロゲナーゼ(ADH)プロモーター、CYCプロモーター、PhoAプロモーターなどのプロモーターが用いられ得る。また、ピチア・パストリス(Pichia pastris)のアルコールオキシダーゼAOX1プロモーターを用いた発現ベクター(pHIL-D2、pPIC9等)がInvitrogen社から販売されており利用し得る。薬剤耐性マーカ

ーとして、G418耐性遺伝子が使用され得る。

動物細胞における遺伝子発現用のプロモーターとしてはSV40プロモーター、LT Rプロモーター、メタロチオネインプロモーター等があるが、これらに限定されるものではない。発現ペクターとしては、例えば、レトロウイルスペクター、ワクシニアウイルスペクター、パピローマウイルスペクター、SV40系ペクター等があるがこれらに限定されない。

DNAからポリペプチドへの翻訳段階においては、一つのアミノ酸をコードするコドンは1~6種類 (Metは1種類、Leuは6種類) 知られているため、ポリペプチドのアミノ酸配列を変えることなくDNAの塩基配列を変えることが可能となる。

10 塩基配列を変えることによって、ポリペプチドの生産性が向上することがある。

ベクターはDNAに対応するRNAの製造、宿主細胞の形質転換に用いられ得る。DN Aをベクターのアンチセンス領域に挿入することでアンチセンスRNAを製造することもできる。このようなアンチセンスRNAは細胞中の当該ポリペプチドのレベルを制御することに用いることもできる。

15 本願発明の形質転換株は、上記発現ベクターを当業者に周知の方法で、宿主細胞に導入することによって得られる。宿主細胞としては、例えば原核生物、たとえば細菌、真核細胞として、例えば、酵母、昆虫細胞または哺乳動物細胞、植物細胞が用いられ得る。

細菌としては、大腸菌、枯草菌(Bacillus属細菌)等が好適に用いられ得るが 20 これらに限定されない。大腸菌としては、例えば、JM109、HB101、DH5α等があ げられる。

酵母としては、サッカロマイセス・セレビシエ(Saccharomyces cerevisiae) ピチア・パストリス(Pichia pastris)等が好適に用いら得る。

動物細胞としては、株化されたものが好ましく、例えば、COS細胞、CHO細胞、25 3T3細胞、Hela細胞、ヒトFL細胞等が好適に用いられるが、これらに限定されるものではない。

これらの形質転換株を培養して、本願発明のポリペプチドが発現され、回収され得る。培養は、当該ポリペプチドが発現し、宿主細胞より製造される条件下で行われ得る。

ポリペプチドの精製には、公知の方法、例えば、ゲル濾過クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィー、逆相液体クロマトグラフィー等のクロマトグラフィーを単独で、あるいは組み合わせて用いて、精製され得る。

- 5 本願発明の、RA患者に特異的な抗体に結合するペプチドを含む、RA患者に特異的な抗体を検出するための組成物は、上記(a)から(n)のポリペプチドからなる群から選択される、少なくとも一つのペプチドを含有している。好適には、cloneAポリペプチドあるいはFRPポリペプチド、あるいはこれらの断片(例えば、CloポリペプチドおよびC15ポリペプチド)を含む。
- 10 本願発明の組成物は、RA患者に特異的な抗体を検出、診断する方法、あるいはキットに用いられ得る。

RA患者に特異的な抗体を検出、診断する方法は、該RA患者に特異的な抗体と特異的に結合する上記ポリペプチドと、被検試料とを反応させる工程、および、反応生成物を検出する工程を包含する。

15 抗体とは、RA患者の体液中に存在し、ある特定の抗原性の物質により惹起される、体液に含まれる成分をいう。RA患者の抗体としては、IgM、IgG、IgE、IgD、IgA等が挙げられる。

本願発明のポリペプチド(抗原)と抗体との反応は、当業者に周知の条件で行われる。抗原と抗体とを反応させる条件は、当業者に周知の条件が適用される。

- 20 抗原抗体反応物の検出も、当業者に公知の方法が適用され得る。検出方法としては、沈降反応法、ELISA法、RIA法、ウェスタンプロッティング法等が挙げられる。例えば、適当に希釈された患者血清と抗原とを反応させ、洗浄後、2次抗体であるペルオキシダーゼ標識した抗ヒトIgG抗体を加えて反応させ、その後、ペルオキシダーゼ基質であるABTSを加えて発色させ、415nmの吸光度を測定することにより抗体が測定され得る。
 - 本願発明のRA患者に特異的な抗体を検出するためのキットは、形成した抗原 抗体複合体を検出し得るさらなる成分を含有し得る。これらの成分は、たとえば、 沈降反応法、ELISA法、RIA法、ウェスタンプロッティング法等の方法に適合する 成分である。

本願発明のキットには、本願発明のポリペプチド、例えば、cloneAポリペプチド、C10ポリペプチド、C15ポリペプチドあるいはFRPポリペプチド、あるいはこれらの誘導体が固定化されたELISA用プレートと、RA患者の抗体と結合した抗原抗体複合体を検出するための試薬とを含み得る。さらに、キットには抗原の他に、必要により発色試薬、反応停止用試薬、標準抗原試薬、サンプル前処理用試薬等の各試薬から測定法に応じた適当な試薬が適宜選択され、添付され得る。

検出するための試薬は、沈降反応法、ELISA法、RIA法、ウェスタンプロッティ ング法等の方法に適合する成分を含み得る。検出するための試薬としては、ELIS A法では、例えば2次抗体試薬が挙げられる。2次抗体試薬は、ヤギあるいはマ ウスの抗ヒトIgGあるいは抗ヒト(IgA+IgG+IgM)であり、ヒトIgG、IgM、IgA と反応するものである。これら2次抗体は、一般に免疫測定法で用いられる標識 剤で標識されていればよい。そのような標識剤としては、放射性同位体(例えば ³²P、³H、¹²⁵I等)、酵素(例えばβ-ガラクトシダーゼ、ペルオキシダーゼ、 アルカリフォスファターゼ、グルコースオキシダーゼ、乳酸オキシダーゼ、アル コールオキシダーゼ、モノアミンオキシダーゼ等)、補酵素・補欠分子族(例え ば、FAD、FMN、ATP、ビオチン、ヘム等)、フルオレセイン誘導体(例えば、フ ルオレセインイソチオシアネート、フルオレセインチオフルバミル等)、ローダ ミン誘導体(例えば、テトラメチルローダミンBイソチオシアネート等)、ウム ペリフェロンおよび1-アニリノ-8-ナフタレンスルホン酸、ルミノール誘導体 (例えば、ルミノール、イソルミノール等)等が用いられ得る。好適にはアルカ リフォスファターゼやペルオキシダーゼであり、前者の場合基質はパラニトロフ ェニルリン酸等があり、後者の場合は2-2'-アジノジ(3-エチルベンズチアソリ ン)-6-スルホン酸(ABTS)やオルソフェニレンジアミン(OPD)等があるが、こ れらに限定されるものではない。

25 抗体と標識剤との結合は、成書 [例えば、「続生化学実験講座5免疫生化学研究法」(株)東京化学同人、1986年発行、p102-112] に記載されているような公知の方法から適宜選択して実施し得る。また、標識2次抗体の多くは市販されており利用し得る。例えば、ペルオキシダーゼ標識ヤギ抗ヒトIgG抗体はCappel社から購入し得る。

10

15

キットの形態としては、抗原が適切な容器、樹脂、膜、フィルム等の担体に含まれている形態、あるいは、抗原が、容器、樹脂、膜、フィルム等の担体に固定された形態等が挙げられる。

ポリペプチドの担体としては、ポリ塩化ビニル、ポリスチレン、スチレンージビニルペンゼン共重合体、スチレンー無水マレイン酸共重合体、ナイロン、ポリビニルアルコール、ポリアクリルアミド、ポリアクリロニトリル、ポリプロピレン、ポリメチレンメタクリレート等の合成有機高分子化合物、デキストラン誘導体(セファデックス等)、アガロースゲル(セファロース、バイオゲル等)、セルロース(ペーパーデスク、濾紙等)等の多糖類、ガラス、シリカゲル、シリコーン等の無機高分子化合物が例示され得る。これらは、アミノ基、カルボキシル基、カルボニル基、水酸基、スルヒドリル基等の官能基が導入されたものであり得る。特にポリスチレン、ポリ塩化ビニルが好適である。

担体の形状は、平板状(マイクロタイタープレート、ディスク等)、粒子状 (ビーズ等)、管状 (試験管等)、繊維状、膜状、微粒子状 (ラテックス粒子 15 等)、カプセル状、小胞体状等いずれの形態であってもよく、測定法に応じて好 適な形状の担体が適宜選択され得る。好適には、ELISA系において一度に多量の 検体を処理できる96穴マイクロタイタープレートであり、例えば、EBプレート (ラポシステムズ社製)、Hタイププレート、Cタイププレート (住友ベークライト社製)、マキシソーププレート (Nunc社製)、E. I. A. /R. I. A. プレート (Cos tar社製) 等が例示され得る。

担体とポリペプチド(抗原)との結合は、物理的吸着法、イオン結合法、共有結合法、包括法等公知の方法[例えば、「固定化酵素」千畑一郎編、昭和50年3月20日、(株)講談社発行、Wong, S.S. Chemistry of Protein Conjugation and Crosslinking. (1991) CRC press, Inc. あるいはButler, J. E. Immunochemistry of Solid-Phase Immunoassay. (1991) CRC Press, Inc. を参照]を採用し得、とりわけ、ポリペプチドの場合は物理的吸着法は簡便である点で好ましい。

また、本願発明のC10ポリペプチドおよびC15ポリペプチドは低分子ポリペプチドであるため該ポリペプチドの担体への物理的吸着はほとんど起こらないと考えられる。従って、上述の官能基が導入された担体と架橋剤等を用いて共有結合に

25

5

5

10

15

よる直接固定化が採用され得、あるいはポリペプチドと担体との間に他の物質 (スペーサーあるいはキャリアー) 等を介しても結合し得る。低分子ポリペプチ ドを結合するキャリアー蛋白質は種々考えられる。例えばBSA [Shirahama 等、C olloid Polym. Sci 263 p141 (1985)]、Alcian Blue [Jacqueline等、J. Immu nol. Methods 175 p131(1994)] あるいはポリリジン [Ball等、J. Immunol. M ethods 171 p37 (1994)] が挙げられるが、これらに限定されず、被検血清によ る非特異的な結合の少ないものが適宜選択され得る。キャリアー蛋白質とペプチ ドとの結合は、架橋剤「例えば、グルタルアルデヒドやm-マレイミドベンゾイル -N-ヒドロキシスクシンイミドエステル (m-maleimidobenzoil-N-hydroxysuccini mide ester)] による共有結合やキャリアー蛋白質とペプチド双方に存在する (あるいは導入した) システイン残基のジスルフィド結合を利用する方法、ある いは双方にそれぞれ導入したビオチンとアビジンによる結合を利用する方法等 (上述の成書参照)が挙げられるが、これらに限定されない。これらの方法を用 いられ得るアッセイ用プレートとして、例えばアミン結合プレート(Costar社 製)、カーボハイドレート結合プレート(Costar社製)、スルヒドリル結合プレ ート(Costar社製)、アミノブレート(住友ベークライト)、カルボプレート (住友ペークライト) 等が市販されており利用し得る。尚、本願発明ではC10ポ リペプチドおよびC15ポリペプチドをグルタルアルデヒドを用いてBSAに結合させ た後、担体との物理的吸着による結合を行いELISA系を構築した例を示す。

20 固定された抗原は、ゼラチン、BSA等のプロッキング剤で、非特異的結合を抑制するためにプロッキング処理され得る。

このようにして調製された抗原を用いて、RA患者に特異的な抗体が検出され、 診断に用いられる。

以下、RA患者の抗体と反応する抗原をスクリーニングし、その抗原が新規蛋 25 白質(cloneAポリペプチド) およびFRPポリペプチドであることを特定する方法、 その蛋白質製造方法、並びに新規蛋白質のカルポキシ末端よりなるC10ポリペプ チドおよびC15ポリペプチドあるいはFRPポリペプチド抗原を用いたELISA系およ びウェスタンブロッティングによる抗C10抗体および抗FRP抗体を測定する方法に ついて説明する。

RA患者が滑膜細胞に対する特異的自己抗体を有することは、例えば、RA患 者の体液、好ましくは関節滑液中のIgGをプローブとして、およびRA患者の関 節滑膜細胞を抗原として用いるウエスタンプロッティング法 [Sambrookr等、Mol ecular Cloning, Cold Spring Harbor Laboratory, 18.60 (1989)] により確 認できる。RA患者の関節滑膜切除術時に得られた滑膜組織を、適当な細胞分離 用酵素、例えばコラゲナーゼ等で消化して細胞を分離した後、数週間培養するこ とにより浮遊細胞を除去する。得られた付着細胞は滑膜細胞として種々の目的に 使用され得る。ここでは、まず、この滑膜細胞を処理して滑膜細胞ライセートを 得、ウエスタンプロッティングを行う。例えば、10万~50万個に相当する滑膜細 胞を、2-メルカプトエタノールおよびSDSを含むサンプルバッファーで溶解し、5 ~10分間煮沸し、急速に氷冷した後、SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動(SD S-PAGE) を行う。泳動後、常法に従ってナイロン膜にタンパク質のバンドを転写 し、スキムミルク等を用いて非特異的結合をプロックする。他方、RA患者の関 節より滑液を採取し、細胞質画分を遠心により除去し液性成分のみとし、カラム によりIgGを精製する。カラムにはプロテインAカラム、例えば、プロセップA. (BoxyBrown社製) が用いられ得る。この精製されたIgG画分と上記ナイロン膜に 転写された滑膜細胞ライセートとを反応させる。ナイロン膜を洗浄後、適当な検 出試薬、例えばペルオキシダーゼ結合抗ヒトIgG抗体等を用いてさらに反応を行 う。洗浄後、例えば、ECLキット(Amersham社製)等の検出剤で化学発光させて、 パンドを検出することにより、抗原の存在を決定し得る。

配列表の配列番号2および4で示される塩基配列を有するcDNAの作製は、以下の工程に従って行われ得る。すなわち、(i)本願発明の自己抗原を産生する細胞、例えば、RA患者関節滑膜細胞からmRNAを分離し、(ii)そのmRNAから一本鎖cDNA、次いで二本鎖cDNAを合成し(cDNAの合成)、(ii)そのcDNAを適当なファージベクターに組み込み、(iv)得られた組換えファージのパッケージングを行って宿主細胞に感染させ、cDNAライブラリーの増幅を行い(cDNAライブラリーの作製)、(v)このcDNAライブラリーについてRA患者の体液、例えば、関節滑液より精製したIgGをプローブとしてスクリーニングを繰り返し、シングルクローンを得、そして、(vi)得られたファージシングルクローンよりプラスミドを作製して、シ

5

10

15

5

10

ークエンシングによりcDNA配列および推定アミノ酸配列を決定し得る。

これらの工程をより詳しく説明すると、工程(i)では、前述の培養滑膜細胞よりRNAを回収し、さらにpolyAを有するmRNAを樹脂により精製し得る。精製用樹脂には、例えばOligo-dT付加ラテックス樹脂(TaKaRa社より販売)等が用いられ得る。

工程(ii)および(iii)は、cDNAライブラリー作製の工程であり、GublerおよびHoffmanの方法 [Gene 25 p263 (1983)]を改変して行われ得る。また、これらの工程は、市販のcDNA合成キットおよび試薬、例えば、TimeSaver cDNA Synthes is Kit (Pharmacia社製)、逆転写酵素 (Stratagene社製)、制限酵素 (TaKaRa社製)等を組み合わせて行われ得る。

工程(iii)で用いられ得るファージベクターとしては、大腸菌内で機能するもの (例えば、 λ gt10、 λ gt11、 λ ExCcll等)が多数知られており、好適には、大腸菌内で機能する λ ExCell (Pharmacia社製)が用いられる。

工程(iv)のパッケージングでは、ファージλコートタンパク質中にファージDN Aをパッケージングすることにより、ファージが大腸菌に感染し増殖できるようになる。この工程には、市販のパッケージングキット等が用いられ得、例えばギガパックIIパッケージングキット (Stratagene社製) が好ましい。用いられ得る感染用大腸菌としては多くが知られており、好ましくはパッケージングキットに添付されている大腸菌NM522株が用いられる。また、ライブラリーの増幅は20 種々の公知の方法 [例えば、Sambrookr等、Molecular Cloning, 8.78 (1989)]により行い得る。

工程(v)では、上述した関節滑液より精製したIgGをプロープとしてスクリーニングを行う。精製したIgGは、例えば、上記宿主大腸菌NM522株のライセートで処理することにより抗大腸菌抗体を除去し得 [Sambrookr等、Molecular Cloning.

25 12.26 (1989)]、これによりスクリーニング時のバックグラウンドを低くでき、スクリーニング効率を上げることができる。スクリーニングおよびクローニングは公知の方法で行われ得る[Sambrookr等、Molecular Cloning, 12.11 (1989)]。例えば、上記工程(iv)で作製したcDNAファージライブラリーをプレートに揺き、37℃で培養してファージプラークを出現させる。次いで、例えばニトロ

セルロース膜(Waters社製)をプラークの上に重ね、タンパク質合成を誘導すると同時に膜上に転写する。転写した膜をリン酸緩衝化生理食塩液(PBS)で洗浄後、5%スキムミルク(DIFCO社製)/PBSなどでブロッキングを行う。さらにPBSで洗浄後、上述の抗大腸菌抗体を吸収した精製滑液IgGを加えて反応させる。この転写膜を、例えば西洋ワサビペルオキシダーゼ(HRP)等で標識した抗ヒトIgG抗体で処理することにより、IgGと結合する陽性ファージの検出を行い得る。このようして、RA患者滑液中のIgGを用いるスクリーニングにより、陽性ファージクローンをピックアップして最低3回以上クローニングを繰り返すことによって、最終的に100%陽性のファージクローンを得ることができる。

10 工程(vi)は、例えばλExCellクローニングベクター(Pharmacia社製)付属の 説明書に従って行い得る。すなわち、インビトロ切除によりファージベクターを 宿主大腸菌NM522株内でプラスミドに変換し、大腸菌を培養した後この大腸菌か らプラスミドを調製し、他の大腸菌、例えばDH5α株に形質転換してより安定な プラスミド発現株を得る。この株よりプラスミドを調製して配列決定を行う。配 列決定は、種々の公知の方法、例えば、ジデオキシターミネータ法により行われ 得る。

上述の(i)~(vi)の工程を包含する方法により、本願発明の新規ポリペプチドcloneAポリペプチドまたは公知のFRPを含む2種のクローンが単離され、これらのポリペプチドがRAの自己抗原であることが示される。

20 抗原ポリペプチドをGSTとの融合蛋白質として発現させた後、GST部分から切り 放すことにより目的のポリペプチドを得ることができる。以下にGST融合蛋白質 発現システムであるGlutathione S-transferase (GST) Gene Fusion System (Ph armacia社製)を用いた方法を示す。(i)プラスミドpExCellに組み込まれたcDNA (cloneAあるいはFRP)を鋳型に用い、リンカープライマー法を用いたPCRにより 適当な制限酵素部位を5'側と3'側に含みシグナルペプチドを含まないcDNA断片を 得る。PCRに使用される耐熱性DNAポリメラーゼは種々のものが市販されているが、 好適には複製率の高いPfuDNAポリメラーゼ (Stratagene社製)が用いられ得る。 cDNA断片はアガロースゲル電気泳動にて分離し、目的のバンドを切り出し精製を 行う。精製には、例えば、ガラスビーズ法による精製キットGENECLEAN II (B10

101社製)等が用いられ得る。(ii)得られた精製cDNA断片をTAクローニングキット、例えばOriginal TA Cloning Kit (Invitrogen社製)等を用いてキット付属のプラスミド (pCRTMII) にサプクローンニングする。(iii)次に組換えプラスミドpCRIIから所定の制限酵素によりcDNA断片を切り出し、これも同じ制限酵素で消化した融合蛋白発現用ベクターのpGEX-4T-3にライゲーションを行い、続いて適当な大腸菌(例えば、NM522、TGI、DH5 α等)を形質転換する。(iv)得られた形質転換体を培養しIPTGによる誘導を行いGST融合蛋白質を発現させる。(v)菌体のライセートを調製し、抗GST抗体カラムを用いてGST融合蛋白質を精製する。(vi)GST融合蛋白質をトロンピンで切断し、再び抗GST抗体カラムを用いてGSTを吸着させ、目的のポリペプチドを溶出する。このようにして精製cloneAポリペプチドあるいはFRPを得ることができる。

この精製ポリペプチドを抗原として用いてウェスタンブロッティングを行うことにより、被検血清との反応性を調べRAに対する疾患特異性を示すことができる。

C10ポリペプチドおよびC15ポリペプチドは化学合成によって得られる。現在の 15 ペプチドの化学合成では、α-アミノ基と側鎖官能基の保護基として、主に2種 類の方法が用いられている。即ち、α-アミノ基をt-プトキシカルボニル(Boc) 基、側鎖官能基をペンジルアルコール系保護基で保護するBoc法と、α-アミノ基 を9-フルオレニルメトキシカルポニル(Fmoc)基、側鎖官能基をt-プチルアルコ 20 ール系保護基で保護するFnoc法の2種類である。いずれの合成方法も適用できる が、該ポリペプチドがわずか10個および15個のアミノ酸から成ることおよび構成 するアミノ酸の種類からFmoc法による固相合成が適当である。具体的には、(i) 有機溶媒に不溶性の支持体(樹脂)に合成すべきペプチドのC末端に対応するFm ocアミノ酸を適当な縮合剤 [例えば、PyBOP: Benzotriazol-1-yl-oxy-tris (pyr 25 rolidino) phosphonium hexafluorophosphateが好適である。〕を用いて結合さ せる。ここで、側鎖官能基を有するアミノ酸、例えばThr、Tyr、Glu、Asp、Asn およびSerにおいては、その側鎖宮能基は保護しておくのが望ましい。(ji)結合 したアミノ酸のFmoc基を第2級アミンであるピペリジンにより脱保護し、DMF等 で洗浄する。(iii)C末端より2番目のFmocアミノ酸を(i)と同様にして結合させ

る。(iv)上記(ii)~(iii)の操作を交互に繰返し、ペプチド鎖をC末端から順に延長させてポリペプチド結合樹脂を得る。このポリペプチド結合樹脂はデシケーター中で減圧下乾燥させる。(v)乾燥したポリペプチド結合樹脂を弱酸、例えば95%TFA(trifluoroacetic acid)中で撹拌することにより、ポリペプチドの脱保護と樹脂からの遊離を行う。(vi)ポリペプチドのTFA溶液を、例えばジエチルエーテル等に商下しポリペプチドを沈澱させ遠心等により回収後、乾燥させ、粗ポリペプチドを得る。なお、合成には固相合成用自動ペプチド合成機が種々市販されており利用することができる。また、合成に使用するFmocアミノ酸誘導体もすべて市販されており利用することができる。

10 合成ポリペプチドの精製には、公知の方法、例えば、イオン交換クロマトグラフィー、逆相液体クロマトグラフィー(逆相HPLC)等のクロマトグラフィーが単独で、あるいは組み合わせて用いられ得る。好適には逆相HPLCが用いられ得る。逆相HPLC用カラムとしては、市販の種々のカラムが用いられ得るが、好適には5C18が用いられ得る。得られた精製ポリペプチドはアミノ酸配列決定機による一次配列解析およびアミノ酸組成分析等により、目的のポリペプチドであることが検定され得る。

このようにして得られたポリペプチドは、活性を最大限に維持するために新鮮であるか、4℃で保存する場合には、保存後5日以内のものが好ましい。あるいは、本願発明の合成ポリペプチドは、凍結乾燥して凍結保存することもできる。

20 さらにまた、本ポリペプチドの溶液を凍結させたものとすることもできるが、好適には凍結乾燥したポリペプチドを用事調製することである。後述するように、本願発明のC10ポリペプチドおよびC15ポリペプチドはBSA等のキャリアー蛋白質と結合させ、ELISA用抗原として利用され得る。

このC10ポリペプチドおよびC15ポリペプチドをRA患者血清中の抗体と反応させるためには、例えば、グルタルアルデヒドを架橋剤に用いて該ポリペプチドをウシ血清アルブミン (BSA) に結合させたポリペプチド結合BSAを調製し、これを抗原に用いることによりEL1SA法による測定が可能になる。より具体的に説明すると、C10ポリペプチドあるいはC15ポリペプチドとBSAをPBSに溶解し、4℃で撹拌しながら2%グルタルアルデヒドを添加することによりポリペプチドをBSAに結

合させる。PBSに対して透析を行い未反応のポリペプチドおよび試薬の除去を行う。以後は通常のELISA法に従って行えばよい、例えば、得られたポリペプチド結合BSAをマイクロタイタープレート(Costar社)の各ウェルに分注し、4℃で1晩放置する。過剰の抗原を除去後、BSA溶液でプロッキングを行い、BSA溶液で適当に希釈した被検血清を加え、室温で2時間静置する。洗浄液で洗浄後、ペルオキシダーゼ標識抗ヒトIgG抗体を入れ、室温で1時間反応させる。洗浄液で洗浄後、適当なペルオキシダーゼ基質溶液、例えば0.03%過酸化水素を含む0.1Mクエン酸緩衝液(pH4.2)で調製したABTS(Zymed社製)溶液を各ウェルに加え、室温で30分間放置後、415nmにおける吸光度を測定する。

10 このELISA系を用いて、RAや他の自己免疫疾患の血清中のC10ポリペプチドおよびC15ポリペプチドに対する自己抗体が測定でき、該抗体がRA患者特異的に出現することを示すことができる。さらに該抗体を測定することはRAの診断法となる可能性を示すことができる。

実施例

15 次に、本願発明を実施例に基づいて詳細に説明するが、これらの実施例によって本願発明は何ら限定されるものではない。

〔実施例1〕滑膜細胞cDNAライブラリーの構築

(1)mRNAの分離精製

RA患者膝関節より滑膜切除術時に得られた滑膜細胞を細片化し、10%ウシ胎 20 児血清(FCS)を含むDMEM培地(Flow社製)中に浮遊させ、コラーゲナーゼで3時間消化した。浮遊してきた細胞を回収し、同じ培地中で2週間から3週間培養した。この間、3日~4日ごとに培地を換え、浮遊細胞を除去した後、付着細胞を滑膜細胞としてmRNA調製に用いた。約10%個の滑膜細胞よりトリゾール1試薬(ギプコBRL社製)を用い、試薬付属の説明書に従ってRNAを調製した。RNAを、

25 さらに密度1.51のセシウムトリフルオロアセテート (CsTFA) 溶液 (Pharmacia社製) のクッションに上層し、120,000×gで、20時間超遠心分離することにより、mRNAをペレットとして回収した。このmRNAを滅菌水に溶解し、等量の緩衝液飽和フェノール/クロロホルムで処理して洗浄した。次いで、1/10量の5MNaCiと2倍量のエタノールとを加えて撹拌し、−80℃にて30分間放置することにより、mRNA

を沈澱させて純化した。さらに、このmRNAについて、Oligotex-dT30<super> (Ta KaRa社より販売)を添付の処方に従って用いて、poly(A)+mRNAを精製した。

(2) cDNAライブラリーの作製

cDNAライブラリーを、GublerおよびHoffman [Gene 25 p263 (1983)] の変法 により作製した。精製した $poly(A) + mRNA(5 \mu g)$ より、3' 側プライマーとして (i) ランダムヘキサマーと (ii) Not I 部位とを有するOligo-dTを用い、逆転写 酵素により一本鎖DNAを合成した。続いて、二本鎖DNAを合成し、クローマスピン -400カラム(Clonetech社製)を用いて、200塩基以上長さのcDNAを選択回収した。 この操作により低分子ヌクレオチド、酵素、プライマー等を除去し、cDNAを純化

- した。さらに、T4 DNAポリメラーゼによりcDNAの両端を完全に平滑末端にした後、 (i) の場合はEcoR Iアダプターのライゲーションを行い、(ii)の場合はNot I 消化後にEcoR Iアダプターのライゲーションを行った。これらの制限酵素部位を 有するcDNAの5'側をT4ポリヌクレオチドキナーゼでリン酸化した後、両cDNAとも にクローマスピン-400カラムを用いてアダプター、酵素等を完全に除去してcDNA
- を純化した。上記のcDNA合成工程はTimeSaver cDNA Synthesis Kit (Pharmacia 15 社製)を用いて行った。逆転写酵素はこのキット付属のもの、あるいはSuperScr iptTMII RNaseH- (ギブコBRL社製)を用いた。また、ライゲーションにはTaKa Ra社製のDNAライゲーションキットを用い、キット添付の処方に従ってライゲー ションを行った。
- 20 cDNAを脱リン酸化したファージ発現ペクターの入ExCell (Pharmacia社製) に、 (i) ではEcoR I制限酵素部位、あるいは (ii) ではEcoR IとNot Iでライゲーシ ョンした。このcDNAを組み込んだλExCellをギガパックIIパッケージングキット (Stratagene社製) を用い、キット添付の処方に従い、ファージ入コートタン パク質中にパッケージした。パッケージしたファージの力価を大腸菌宿主菌株NM 522 (Stratagene社より購入) で測定した。その結果、(i)では5万、(ii)で 25 は15万の独立したクローンであると推定された。プロモクロロインドリルガラク トシド (X-gal) 指示薬によって、95%がcDNAが挿入されたファージであることが わかった。これらの組換えライブラリーの増幅をパッケージングキット添付の方 法に従って1回行い、ファージを回収して7%ジメチルスルホキシド(DIMSO)中

に-80℃で保存した。抗原のスクリーニングには、この1回増幅したライブラリーを用いた。

[実施例2] スクリーニング用IgGの調製

- (1) RA患者関節滑液中のIgGの精製
- 5 RA患者滑液中に含まれるIgGの精製を、プロテインAカラムであるプロッセップA (BoxyBrown社製)を用いて行った。RA患者の滑液を回収後リン酸緩衝化生理食塩液 (PBS)で3倍に希釈し、これを5,000xgにて15分間遠心分離して上清を回収することにより、IgG画分を得た。このIgG画分をPBSで平衡化したプロッセップAに通すことによりIgGを吸着させた後、3倍量のPBSで洗浄し、0.1M グリシン (pH 3.0)でIgGを溶出した。溶出画分をIM Tris-HCI (pH 8.0)で中和した後、もとの関節液量の2倍量になるように濃縮した。この精製IgGをRA抗原のスクリーニング用プローブあるいは抗原取得後のウェウタンブロッティング用プローブとして用いた。
 - (2) 大腸菌ライセートによる抗大腸菌抗体の吸収
- 15 精製したIgGは、Sambrookr等 [Molecular Cloning, 12.26 (1989)] の方法 に従って、宿主大腸菌NM522株のライセートで処理することにより抗大腸菌抗体 を除去した。

〔実施例3〕cDNAライブラリーからのクローニング

- (1) cDNAライプラリーのスクリーニングおよびクローニング
- 20 実施例1で作製したcDNAファージライブラリーをNZY寒天培地プレート(9cm×14cm)に2万プラークになるように播き、37℃で4時間培養してファージプラークを出現させた。IPTGで処理したニトロセルロース膜(Waters社製)をプラークの上に重ね、4時間タンパク質合成を誘導すると同時に膜上に転写した。転写膜をPBSで3回洗浄した後5%スキムミルク(DIFCO社製)/PBSで1時間ブロッキングを行った。PBSで3回洗浄後、実施例2で得た抗大腸菌抗体を吸収した滑液IgGを加え、4℃で一晩反応させた。転写膜をPBSで3回洗浄後西洋ワサビペルオキシダーゼ(HRP)標識した抗ヒトIgG抗体で1時間処理し、PBSで3回洗浄後ECRキット(Amersham社製)を用い、キット添付の処方に従ってIgGと結合する陽性ファージの検出を行った。陽性ファージを回収後、同様のスクリーニングを3回行う

ことにより最終的に100%陽性の2種のファージクローンを得た。

クローニングしたファージを、予め50μg/mlのスペクチノマイシン含有N2CYM 培地で39℃にて20分間培養された大腸菌NM522株中に加え、さらに39℃で20分間 インキュベートすることによりファージDNAを環状のファージミド(pExCell)に変換した。IMのクエン酸ナトリウムを添加することにより変換を停止し、スペクチノマイシン含有2YT培地を加え、1.5時間37℃でゆっくり培養した。pExCellを含むNM522株を、さらにアンピシリン含有LBプレートに播いて培養することにより、目的の遺伝子を含む大腸菌をクローニングした。このpExCellに変換する工程は、λExCellクローニングペクター付属の説明書(Pharmacia社製)に従って行った。NM522株からこのpExCellプラスミドを回収した後、DH5α株(TOYOB 0社より購入)に形質転換し、安定プラスミド発現株を得た。

(2) 塩基配列決定

10

15

実施例3の(1)項でクローニングした2種のプラスミド中のcDNA配列を、Applied Biosystems社のTaq Dyedeoxy Terminator Cycle Sequencing Kitにより反応させ、Applied Biosystems 373A DNA sequencerにて蛍光検出して、塩基配列を決定した。配列表の配列番号1および3にクローニングした自己抗原の推定アミノ酸配列を、ならびに配列番号2および4にそれぞれのオープンリーディングフレームの塩基配列を示す。

(3) 部分塩基配列のホモロジー解析

20 上記実施例3の(2)項で得られた2種のcDNA塩基配列について、Lipman.およびPearson.のFASTAプログラム[Proc. Natl. Aca. Sci. USA 85 p2444 (1988)]を用いて、既知データペースDDBJに含まれる全ての塩基配列に対するホモロジー検索を行った。その結果、配列表の配列番号2に示すcDNA塩基配列については、一致する塩基配列がなく、新規の配列であることが明らかになった。この塩基配列から推定したアミノ酸配列(配列表の配列番号1)とホモロジーのあるポリペプチドとしては、インターロイキン6のレセプターのβ鎖であるgp130が挙げられた。gp130との配列の比較から、本願発明のポリペプチドをコードする塩基配列は、報告されているgp130の塩基配列[Hibi等、Cell 63 p1149 (1990)]の1229位~1311位までの83塩基がスプライシングにより欠失し、フレームがずれる

ことによりストップコドンが現れ、結果的にアミノ酸配列がArg(325)-Pro-Ser-Lys-Ala-Pro(330)-Ser-Phe-Trp-Tyr--と918位まで続くところが、Asn(325)-Ile-Ala-Ser-PheOH(329)と全く異なるアミノ酸配列になり、329アミノ酸までの短いポリペプチドとなっていることがわかった。また、配列表の配列番号 4 に示す塩基配列は、FRP [2wijsen.等、Eur. J. Biochem 225 p937 (1994)] の16位~1150位の塩基配列に一致し、この全アミノ酸配列(配列表の配列番号 3)を含んでいた。いずれもリウマチ抗原としては全く新規なものである。

〔実施例4〕RA患者IgGと自己抗原との反応性

上記実施例3において得られた抗原プラスミドを有する2種の大腸菌NM522株を、それぞれアンピシリン添加LB培地5mlで培養し、0.D.600が0.5の時点でIPT Gを1mMになるように加え、さらに3時間培養してタンパク質合成を誘導した。大腸菌を回収してSDSで可溶化し、SDS-ポリアクリルアミド電気泳動後、ウエスタンプロッティングを行った。ウエスタンプロッティングは、上記実施例2の(1)項で得られたRA患者滑液IgGをプロープとして、HRP標識抗ヒトIgGを二次抗体として用い、ECRキット(Amersham社製)にてキット添付の方法に従って行った。この結果の一例を、図1および図2にそれぞれ示す。本願発明のcloneAポリペプチドを用いた場合は、陽性の患者を検出することができ(図1)、また、FRPを用いた場合も、陽性患者の存在を確認できた(図2)。

[実施例5] 大腸菌発現ペクターの作製と発現

- 大腸菌によるGST融合蛋白質発現ベクターの作製、産生および目的ポリペプチ ドの精製はPharmacia社製のGlutathion S-transferase (GST) Gene Fusion Syst emを用いてキット付属の処方に従って行った。
- (1)より精製の容易な形でcDNA産物を大腸菌に大量発現させるため、cDNAの翻訳産物がグルタチオンS-トランスフェラーゼ(GST)融合蛋白質となるようにc DNAをプラスミドpGEX-4T-3(Pharmacia社製)に組み変えた。この時まずcDNAはプラスミドpExCellに組み込んだままリンカープライマー法を用いたPCRにより後述の制限酵素部位を5'側と3'側に含みシグナルペプチドを含まないcDNA断片とした。得られたPCR産物はアガロースゲル電気泳動後、切り出したゲルからGENECLE AN II (BIO 101社製)にて添付の方法に従って精製した。精製cDNAをOriginal

TA Cloning Kit (Invitrogen社製)により添付の方法に従ってプラスミドpCRIIにライゲーションを行い、続いて大腸菌TOP10F'を形質転換しプラスミドを回収した。次に、回収したプラスミドを所定の制限酵素により切断しアガロースゲル電気泳動により分離後、目的のcDNAを含むゲルを切り出しGENECLEAN IIにて精製した。一方、pGEX-4T-3も同じ制限酵素で切断し電気泳動により分離後ベクターアーム側を回収し、同様にして精製した。インサートcDNAとベクターアームのライゲーションを行い大腸菌NM522に形質転換後プラスミドを回収し目的の発現ベクターを得た。

図3にcloneAおよびFRPのpGEX-4T-3クローニング部位を示した。cloneAはpGEX -4T-3のマルチクローニング部位のうち挿入断片からみて5'側にBamH I、Not Iを選び、cDNA産物の抗原性をなるべく変えないものとした。すなわちトロンピン消化後、GSTから切り出されるcDNA産物にはアミノ酸の置換はないが2つのアミノ酸、N末からグリシン、セリンがこの順番で付加される形となった(配列番号5)。一方、FRPは5'側にSmaI、3'側にNot Iを選び同様にcDNA産物の抗原性をなるべく変えないものとした。すなわちトロンピン消化後、GSTから切り出されるcDNA産物にはアミノ酸の置換はないが6つのアミノ酸、N末からグリシン、セリン、プロリン、アスパラギン、セリン、アルギニンがこの順番で付加される形となった(配列番号6)。

- (2)以下にPCRに用いたプライマーと方法を示す。
- 20 cloneAプライマーとして5'-AAGGATCCGAACTTCTAGATCCATGTGG-3'(配列番号7) および5'-TTGCGGCCGCTCAAAAGGAGGCAATGTTAT-3'(配列番号8)、FRP用プライマ ーとして5'-AACCCGGGAGGAAGAGCTAAGGAGCAA-3'(配列番号9)および5'-TTGCGGCC GCTGTGCCTCCTCATTAGATCT-3'(配列番号10)を用いた。

耐熱性DNAポリメラーゼとしては複製率の高いPfu DNAポリメラーゼ (Cloned P fu DNA Polymerase、Stratagene社製) を用いた。反応液組成は次の通りである。テンプレートはcDNAを持つプラスミド50ng、プライマーそれぞれ15pmol、バッファーとしてPfu DNAポリメラーゼに添付の10倍液を5μl、dNTPとして2.5mM dNTP Mixture (TaKaRa社製) を4μlを加え滅菌蒸留水で49μlとし最後にPfu DNAポリメラーゼを1μl加えた。以上の反応液にミネラルオイル (Aldrich chem. 社製)

を重層後、DNA Thermal Cycler PJ2000 (Perkin Elmer社製) に設置し以下の設定でPCRを行った。すなわち94 $\mathbb C$ 3分の後、94 $\mathbb C$ 30秒、55 $\mathbb C$ 30秒、72 $\mathbb C$ 2分を25サイクルとした。尚Pfu DNAポリメラーゼを用いたためTAクローニングの効率を損なわないようOriginal TA Cloning Kitの添付書の指示のとおりPCR後にTaq DNAポリメラーゼ(ニッポンジーン社製)を添加し72 $\mathbb C$ 10分反応させた後、直ちにフェノールクロロホルム処理を行いDNAポリメラーゼを失活させる工程を付加した。

(3) 組換え型cloneAポリペプチドおよびFRPの発現と精製

組換え型cloneAポリペプチドおよびFRPの発現と精製を上記したようにキット 添付のマニュアルに従って行った。方法を簡単に示す。

10 それぞれのポリペプチドをコードするcDNAを組み込んだpGEXで形質転換した大 腸菌を100μg/mlアンピシリンを含む2xYT培地で、0D600が0.6~0.8になるまで3 7℃で培養した。最終濃度1㎜になるようにIPTGを加え、さらに1~2時間培養し融 合蛋白質を発現させた。遠心により菌体を回収し、冷PBS中でソニケーターによ り検体を破砕した。20%TritonX-100を最終濃度1%になるように加え30分撹拌する 15 ことによりGST融合蛋白質を溶解した。12,000xgで4℃10分間遠心し上清を回収後、 0.45μmのフィルターで濾過した。この濾液をGlutathione Sepharose 4B RedPac k columnに通しGST融合蛋白質を吸着させた後、グルタチオン溶出溶液を用いて 融合蛋白質の溶出を行った。この溶出液にトロンピン溶液を加え22~25℃で15時 間インキュベートし目的のポリペプチドをGSTポリペプチドから切り放した。こ の溶液を透析することによりまずグルタチオンを除去し、続いてGlutathione Se 20 pharose 4B RedPack columnに通しGSTを吸着させることにより、目的のポリペプ チドを溶出し回収した。これら精製ポリペプチドはSDS-PAGEで単一のバンドを示 し、またウェスタンプロッティングによりRA患者由来滑液IgGと反応すること がわかった(図4)。

25 [実施例6]リウマチ関連疾患患者での抗FRP抗体の測定。

実施例 5 で得られた組換えFRPを用いてウェスタンプロッティングにより、リウマチ関連疾患患者血清での抗FRP抗体の測定を行った。精製抗原 $0.5 \mu g$ /列を12.5%ポリアクリルアミドゲルによるSDS-PAGEを行い、続いてイモビロン膜(Milli pore社製)に転写した。このイモビロン膜を5%スキムミルク/PBSでプロッキン

グ後、自己免疫疾患患者血清あるいは健常人血清(5%スキムミルク/PBSで400倍に希釈したもの)と4℃で一晩反応させた。PBS-Tween20で洗浄後、2次抗体として2000倍希釈したペルオキシダーゼ標識したヤギ抗ヒトigG抗体(Cappel社製)を1時間反応させた。PBS-Tween20で洗浄後、ECLシステムで検出を行った。尚、用いたリウマチ関連疾患患者血清の内訳は以下の通りである。RA患者(RA)67例、全身性エリテマトーデス51例、強皮症18例、シェーグレン症候群10例、多発性筋炎/皮膚筋炎13例および健常人30例である。結果を表1に示した。

疾患名	n	陽性数	陽性率
慢性関節リウマチ(RA)	67	20	29.9
全身性エリテマトーデス(SLE)	51	5	9.8
強皮症(S S c)	18	3	17
シェーグレン症候群(SjS)	10	1	10
多発性筋炎/皮膚筋炎(PM/DM)	13	0	0
健常人	30	0	0

表1 リウマチ関連疾患患者血清での抗FRP抗体陽性率

この結果から、抗FRP抗体はRA特異的に出現することがわかり、RAの診断に使用できることが示された。

また、さらにRA関節滑液(18例)と変形性関節症(OA)滑液(15例)での 20 抗FRP抗体の測定を同様にして行った。その結果、表 2 に示したようにRAで44. 4%と効率に検出されたが、OAでは検出されなかった。この結果からも抗FRP抗 体の測定は、RAの診断に使用できることが示された。

表 2 リウマチ疾患とO A疾患の関節液中の抗FRP抗体陽性率

疾患名	n	陽性数	陽性率
慢性関節リウマチ(RA)	18	8	44.4
変形性関節症(OA)	15	0	0

[実施例7] ペプチドの固相法による合成

C10ポリペプチドおよびC15ポリペプチドの合成を、ペプチド合成機(島津製作 所、PSSM-8型)を用いて、Fmoc法により合成した。C未端のPheを結合した支持 体であるTGS-AC-Fmoc-Phe (0.22mmol/g resin、全量100mg、島津社製)よりN 末端の方向に向かって順に、脱Fmoc基反応および縮合反応を繰り返してペプチド 鎖を延長した。すなわち、30%ピペリジン/DMFによりα-アミノ基の保護基であ るFmoc基の除去を2分間づつ2回行ない、N'N-ジメチルフロムアミド (DMF) で 5分間づつ5回洗浄した。1-ハイドロキシベンゾトリアゾール(1-hydroxybenzo triazole、HOBt) (渡辺化学社製) 存在下でPyBOP [benzotriazol-1-yl-oxy-tri s(pyrrolidino)phosphonium hexafluorophosphate] (渡辺化学社製) による縮 合反応を30分行ない、DMFで洗浄する操作(5分、5回)を繰り返した。これら脱 Fmoc基から次のアミノ酸の縮合反応を繰り返すことにより目的のポリペプチドを 合成した。尚、これらの合成は上記ペプチド合成機に入力されているFmoc法用合 成プログラムによる自動運転で行った。Fmocアミノ酸は、Fmoc-L-Ala、Fmoc-L-A sn (Trt) , Fmoc-L-Asp (OtBu) , Fmoc-L-Glu (OtBu) , Fmoc-L-ILe, Fmoc-L-Th r (tBu)、Fmoc-L-Ser (tBu)、Fmoc-L-Tyr (tBu) およびFmoc-Glyを用いた。そ れらの使用量は基質に対して約10倍モル量を用いた。(ここで、Trt、OtBu、Boc、 およびtBuは、それぞれトリチル基、tert-プチルエステル、プチルオキシカルボ ニル基、およびlerl-プチル基を表す。)

20 合成終了後、ペプチド結合樹脂22μmolスケールあたり、ジエチルエーテル10mlで洗浄した後、2mlの95%TFAを加え、室温で2時間攪拌し脱保護および樹脂からの脱離を行った。次にこの溶液を、冷ジエチルエーテル40mlの入った遠心管に、攪拌しながらゆっくりと滴下した後、氷水中で30分間静置することによりポリペプチドを沈澱させた。遠心(5,000 × g 10分間、4℃)の後、上清を捨て、得られた沈澱に冷ジエチルエーテル45mlを加え、よく攪拌した。氷水中で5分間静置後、再び遠心により沈澱を回収した。この操作を3回繰り返した後、沈澱を減圧下乾燥し、目的のポリペプチドを得た。

得られた粗ポリペプチドは以下のようにして逆相HPLCにより精製を行った。沈 澱を5mlの0.1%トリフルオロ酢酸水溶液に溶解し、0.45μmのフィルターでろ過

5

10

し得られた濾液をHPLCに供した。HPLCは、Model LC-8A システム(島津製作所製)を用い、カラムは逆相系のCosmosil 5C18 (20x250mm) (ナカライテスク社製)を用いた。移動相にはA液として0.1%TFAを、B液として50% (V/V) アセトニトリル/0.1%TFAを用い、0%B液から100%B液への直線濃度勾配により溶出した。溶出パターンを図5-1 (C10ポリペプチド) および図5-2 (C15ポリペプチド) に示した。ポリペプチド溶出画分を回収後凍結乾燥することにより精製ポリペプチドを得た。得られたポリペプチドは、気相プロティンシークエンサー477型(アプライドバイオシステムズ社製)により解析して、目的のアミノ酸配列のポリペプチドが得られていることを確認した。

[実施例8] C10ポリペプチドおよびC15ポリペプチドを用いたELISA系の構築。 (1) C10ポリペプチドおよびC15ポリペプチドのウシ血清アルプミンへの結合。 グルタルアルデヒドを用いて、C10ポリペプチドおよびC15ポリペプチドをBSA に結合させた。方法を以下に示す。5mlのPBSに、5mgのBSAを溶解した後、2mgの それぞれのポリペプチドを加えた。4℃下、この溶液に、5mlの2%グルタルアルデ

ヒド水溶液を攪拌しながらゆっくりと滴下し、1時間攪拌しながら反応させた。 続いて、テトラヒドロほう酸ナトリウムを100mg加え、さらに1時間静置した。得 られた反応溶液をPBSに対して透析し、ポリペプチド結合BSAを得た。

(2) C10ポリペプチドおよびC15ポリペプチド結合BSAを用いたELISA

患者血清中のcloneAポリペプチドに対する自己抗体の抗体価は、以下に示すEL ISAにより測定した。PBSで 2μ g/mlに調製したポリペプチド結合BSA溶液を、マイクロタイタープレート(Costar社)の各ウェルに 50μ lずつ入れ、4℃で1晩放置した。PBSで2回洗浄した後、5%BSAを含むPBSを 100μ l入れ、室温で1時間放置した。0.05%Tween-20を含むPBSで2回洗浄後、5%BSAを含むPBSで100倍希釈した血清を 50μ l入れ室温で2時間反応させた。0.05%Tween-20を含むPBSで3回洗浄後、5%BSAを含むPBSで3回洗浄後、5%BSAを含むPBSで2000倍希釈したペルオキシダーゼ標識ヤギ抗ヒト1gG抗体(Cappel社)を 50μ l入れ、室温で1時間反応させた。0.05%Tween-20を含むPBSで5回洗浄後、0.03%過酸化水素を含む0.1Mクエン酸緩衝液(0.05%Tween-0

5

15

20

(OD) を測定した

各血清のクローンAに対する自己抗体の抗体価は、高い抗体価を示す1人のRA患者の血清を100単位(U)と規定して、その患者血清から得られた0D値と抗体価の関係を示す標準曲線から求めた。図6-1および図6-2にそれぞれC10ポリペプチド、C15ポリペプチドの標準曲線を示した。これらの標準曲線より該ポリペプチドを抗原に用いたELISAでの該ポリペプチド抗体の測定が可能になった。

[実施例9] リウマチ関連疾患患者での抗C10ポリペプチド抗体の測定。

C10ポリペプチドを抗原に用いたELISA系によりリウマチ関連疾患での抗C10ポリペプチド抗体の測定を行った。用いた疾患の内訳は以下の通りである、即ち、

10 RA(RA) 123例、全身性エリテマトーデス51例、強皮症14例、シェーグレン 症候群7例、多発性筋炎/皮膚筋炎12例、および健常人63例である。測定結果の 疾患別散布図を図7に示した。また表3に陽性率を示した。

疾患名	n	陽性数	陽性率
慢性関節リウマチ(RA)	123	60	48.8
全身性エリテマトー <i>デ</i> ス(SLE)	51	4	7.8
強皮症(SSc)	1'4	2	14.3
シェーグレン症候群(SjS)	7	0	0
多発性筋炎/皮膚筋炎(PM/DM)	12	1	8.3
健常人	63	4	6.3

表 3 リウマチ関連疾患患者血清での抗C10ペプチド抗体陽性率

尚、健常者の抗体価の平均値+(2×標準偏差)の値より大きい値を示すものを陽性とした。これらの結果から、RA患者の測定値は他の疾患および健常人と比較して統計的に有意であり、該ポリペプチド抗体の測定はRA特異的であることが示された。従って、該ポリペプチド抗体の測定はRAの診断に使用できることが示された。

産業上の利用可能性

本願発明で得られた2種の抗原はリウマチ抗原としては新規なものであり、診

断薬の開発に大きな意義を持つ。さらに、これら抗原はRA患者の関節滑膜細胞で発現されているものであり、これらの抗原がRAの病態に関わる意義を研究することにより治療薬の開発にも繋がる可能性を示すものである。

5 配列表

配列番号1

配列の長さ:329

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

10 配列の種類:タンパク質

配列

Met Leu Thr Leu Gln Thr Trp Val Val Gln Ala Leu Phe Ile Phe Leu

1 5 10 15

Thr Thr Glu Ser Thr Gly Glu Leu Leu Asp Pro Cys Gly Tyr Ile Ser

15 20 25 30

Pro Glu Ser Pro Val Val Gin Leu His Ser Asn Phe Thr Ala Val Cys

35 40 45

Val Leu Lys Glu Lys Cys Met Asp Tyr Phe His Val Asn Ala Asn Tyr
50 55 60

20 lie Val Trp Lys Thr Asn His Phe Thr Ile Pro Lys Glu Gln Tyr Thr

65 70 75 80

Ile Ile Asn Arg Thr Ala Ser Ser Val Thr Phe Thr Asp Ile Ala Ser

85 90 95

Leu Asn Ile Gln Leu Thr Cys Asn Ile Leu Thr Phe Gly Gln Leu Glu

25 100 105 110

Gln Asn Vai Tyr Gly Ile Thr Ile Ile Ser Gly Leu Pro Pro Glu Lys
115 120 125

Pro Lys Asn Leu Ser Cys Ile Val Asn Glu Gly Lys Lys Met Arg Cys

130 135 140

	Glu	Trp	Asp	Gly	Gly	Arg	Glu	Thr	His	Leu	Glu	Thr	Asn	Phe	Thr	Leu
	14	5				150					155					160
	Lys	Ser	Glu	Trp	Ala	Thr	His	Lys	Phe	Ala	Asp	Cys	Lys	Ala	Lys	Arg
					165					170					175	
5	Asp	Thr	Pro	Thr	Ser	Cys	Thr	Val	Asp	Tyr	Ser	Thr	Val	Tyr	Phe	Val
				180					185					190		
	Asn	Ile	Glu	Val	Trp	Val	Glu	Ala	Glu	Asn	Ala	Leu	Gly	Lys	Val	Thr
			195					200					205			
	Ser	Asp	His	Ile	Asn	Phe	Asp	Pro	Val	Tyr	Lys	Val	Lys	Pro	Asn	Pro
10		210					215					220				
	Pro	His	Asn	Leu	Ser	Val	He	Asn	Ser	Glu	Glu	Leu	Ser	Ser	lle	Leu
	225					230					235					240
	Lys	Leu	Thr	Trp	Thr	Asn	Pro	Ser	Ile	Lys	Ser	Val	lle	lle	Leu	Lys
					245					250					255	
1 5	Tyr	Asn	He	Gln	Tyr	Arg	Thr	Lys	Asp	Ala	Ser	Thr	Trp	Ser	Gin	Ile
				260					265					270		
	Pro	Pro	Glu	Asp	Thr	Ala	Ser	Thr	Arg	Ser	Ser	Phe	Thr	Val	Gln	Asp
			275					280					285			
	Leu	Lys	Pro	Phe	Thr	Glu	Tyr	Val	Phe	Arg	Ile	Arg	Cys	Met	Lys	Glu
20		290					295	•				300				
	Asp	Gly	Lys	Gly	Туг	Trp	Ser	Asp	Trp	Ser	Glu	Glu	Ala	Ser	Gly	He
	305					310					315					320
	Thr	Tyr	Glu	Asp	Asn	He	Ala	Ser	Phe							
					325											

25 配列番号 2

配列の長さ:990

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA to mRNA

配列

	ATGTTGACGT	TGCAGACTTG	GGTAGTGCAA	GCCTTGTTTA	TTTTCCTCAC	CACTGAATCT	60
	ACAGGTGAAC	TTCTAGATCC	ATGTGGTTAT	ATCAGTCCTG	AATCTCCAGT	TGTACAACTT	120
5	CATTCTAATT	TCACTGCAGT	TTGTGTGCTA	AAGGAAAAAT	GTATGGATTA	TTTTCATGTA	180
	AATGCTAATT	ACATTGTCTG	GAAAACAAAC	CATTTTACTA	TTCCTAAGGA	GCAATATACT	240
	ATCATAAACA	GAACAGCATC	CAGTGTCACC	TTTACAGATA	TAGCTTCATT	AAATATTCAG	300
	CTCACTTGCA	ACATTCTTAC	ATTCGGACAG	CTTGAACAGA	ATGTTTATGG	AATCACAATA	360
	ATTTCAGGCT	TGCCTCCAGA	AAAACCTÄAA	AATTTGAGTT	GCATTGTGAA	CGAGGGGAAG	420
10	AAAATGAGGT	GTGAGTGGGA	TGGTGGAAGG	GAAACACACT	TGGAGACAAA	CTTCACTTTA	480
	AAATCTGAAT	GGGCAACACA	CAAGTTTGCT	GATTGCAAAG	CAAAACGTGA	CACCCCCACC	540
	TCATGCACTG	TTGATTATTC	TACTGTGTAT	TTTGTCAACA	TTGAAGTCTG	GGTAGAAGCA	600
	GAGAATGCCC	TTGGGAAGGT	TACATCAGAT	CATATCAATT	TTGATCCTGT	ATATAAAGTG	660
	AAGCCCAATC	CGCCACATAA	TTTATCAGTG	ATCAACTCAG	AGGAACTGTC	TAGTATCTTA	720
15	AAATTGACAT	GGACCAACCC	AAGTATTAAG	AGTGTTATAA	TACTAAAATA	TAACATTCAA	780
	TATAGGACCA	AAGATGCCTC	AACTTGGAGC	CAGATTCCTC	CTGAAGACAC	AGCATCCACC	840
	CGATCTTCAT	TCACTGTCCA	AGACCTTAAA	CCTTTTACAG	AATATGTGTT	TAGGATTCGC	900
	TGTATGAAGG	AAGATGGTAA	GGGATACTGG	AGTGACTGGA	GTGAAGAAGC	AAGTGGGATC	960
	ACCTATGAAG	ATAACATTGC	CTCCTTTTGA				990

20

配列番号3

配列の長さ:308

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

25 配列の種類: タンパク質

配列

Met Trp Lys Arg Trp Leu Ala Leu Ala Leu Ala Leu Val Ala Val Ala 1 5 10 15

Trp Val Arg Ala Glu Glu Leu Arg Ser Lys Ser Lys Ile Cys Ala

	•			20					25					30		
	Asn	Val	Phe	Cys	Gly	Ala	Gly	Arg	Glu	Cyś	Ala	Val	Thr	Glu	Lys	Gly
			35					40					45			
	Glu	Pro	Thr	Cys	Leu	Cys	Ile	Glu	Gln	Cys	Lys	Pro	His	Lys	Arg	Pro
5		50					55					60				
	Val	Cys	Gly	Ser	Asn	Gly	Lys	Thr	Tyr	Leu	Asn	His	Cys	Glu	Leu	His
	65					70					75					80
	Arg	Asp	Ala	Cys	Leu	Thr	Gly	Ser	Lys	He	Gln	Val	Asp	Tyr	Asp	Gly
					85					90					95	
10	His	Cys	Lys	Glu	Lys	Lys	Ser	Val	Ser	Pro	Ser	Ala	Ser	Pro	Val	Val
				100					105					110		
	Cys	Tyr	Gln	Ser	Asn	Arg	Asp	Glu	Leu	Arg	Arg	Arg	He	He	Gln	Trp
			115					120					125			
	Leu	Glu	Ala	Glu	Ile	Ile	Pro	Asp	Gly	Trp	Phe	Ser	Lys	Gly	Ser	Asn
15		130					135					140				
	Tyr	Ser	Glu	He	Leu	Asp	Lys	Tyr	Phe	Lys	Asn	Phe	Asp	Asn	Gly	Asp
	145					150					155					160
	Ser	Arg	Leu	Asp	Ser	Ser	Glu	Phe	Leu	Lys	Phe	Val	Glu	Gin	Asn	Glu
					165					170					175	
20	Thr	Ala	Ile	Asn	He	Thr	Thr	Tyr	Pro	Asp	Gln	Glu	Asn	Asn	Lys	Leu
				180					185					190		
	Leu	Arg	Gly	Leu	Cys	Val	Asp	Ala	Leu	Ile	Glu	Leu	Ser	Asp	Glu	Asn
			195					200					205			
	Ala		Trp	Lys	Leu	Ser	Phe	Gln	Glu	Phe	Leu	Lys	Cys	Leu	Asn	Pro
25		210					215					220				
		Phe	Asn	Pro	Pro	Glu	Lys	Lys	Cys	Ala		Glu	Asp	Glu	Thr	Туг
	225					230					235					240
	Ala	Asp	Gly	Ala	Glu	Thr	Glu	Val	Asp		Asn	Arg	Cys	Val		Ala
•					245					250					255	

	Cys	Gly	Asn	Trp	Val	Cys	Thr	Ala	Met	Thr	Cys	Asp	Gly	Lys	Asn	Glr
				260					265					270		
	Lys	Gły	Ala	Gln	Thr	Gln	Thr	Glu	Glu	Glu	Met	Thr	Arg	Туг	Val	Gln
			275					280					285			
5	Glu	Leu	Gln	Lys	His	Gln	Glu	Thr	Ala	Glu	Lys	Thr	Lys	Arg	Val	Ser
		290					295					300				501
	Thr	Lys	Glu	He												
	305															

10 配列番号4

配列の長さ:926

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

15 配列の種類:cDNA to mRNA

配列

20

25

ATGTGGAAAC GCTGGCTCGC GCTCGCGCTC GCGCTGGTGG CGGTCGCCTG GGTCCGCGCC 60 GAGGAAGAGC TAAGGAGCAA ATCCAAGATC TGTGCCAATG TGTTTTGTGG AGCCGGCCGG 120 GAATGTGCAG TCACAGAGAA AGGGGAACCC ACCTGTCTCT GCATTGAGCA ATGCAAACCT 180 CACAAGAGGC CTGTGTGTGG CAGTAATGGC AAGACCTACC TCAACCACTG TGAACTGCAT 240 CGAGATGCCT GCCTCACTGG ATCCAAAATC CAGGTTGATT ACGATGGACA CTGCAAAGAG 300 AAGAAATCCG TAAGTCCATC TGCCAGCCCA GTTGTTTGCT ATCAGTCCAA CCGTGATGAG 360 CTCCGACGTC GCATCATCCA GTGGCTGGAA GCTGAGATCA TTCCAGATGG CTGGTTCTCT 420 AAAGGCAGCA ACTACAGTGA AATCCTAGAC AAGTATTTTA AGAACTTTGA TAATGGTGAT 480 TCTCGCCTGG ACTCCAGTGA ATTCCTGAAG TTTGTGGAAC AGATGAAACT GCCATCAATA 540 TTACAACGTA TCCAGACCAG GAGAACAACA AGTTGCTTAG GGGACTCTGT GTTGATGCTC 600 TCATTGAACT GTCTGATGAA AATGCTGATT GGAAACTCAG CTTCCAAGAG TTTCTCAAGT 660 GCCTCAACCC ATCTTTCAAC CCTCCTGAGA AGAAGTGTGC CCTGGAGGAT GAAACGTATG 720 CAGATGGAGC TGAGACCGAG GTGGACTGTA ACCGCTGTGT CTGTGCCTGT GGAAATTGGG 780

TCTGTACAGC	CATGACCTGT	GACGGAAAGA	ATCAGAAGGG	GGCCCAGACC	CAGACAGAGG	840
AGGAGATGAC	CAGATATGTC	CAGGAGCTCC	AAAAGCATCA	GGAAACAGCT	GAAAAGACCA	900
AGAGAGTGAG	CACCAAAGAG	ATCTAA				926

5 配列番号 5

配列の長さ:10

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:ポリペプチド

10 配列

1

Ile Thr Tyr Glu Asp Asn Ile Ala Ser Phe

5 10

配列番号6

15 配列の長さ:15

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:ポリペプチド

配列

20 Glu Glu Ala Ser Gly Ile Thr Tyr Glu Asp Asn Ile Ala Ser Phe

1 5 10 15

配列番号7

配列の長さ:28

25 配列の型:核酸

トポロジー:一本鎖

配列の種類:合成DNA

配列

AAGGA TCCGA ACTTC TAGAT CCATG TGG

配列番号8

配列の長さ:30

配列の型:核酸

5 トポロジー:一本鎖

配列の種類:合成DNA

配列

TTGCG GCCGC TCAAA AGGAG GCAAT GTTAT

30

10 配列番号9

配列の長さ:27

配列の型:核酸

トポロジー:一本鎖

配列の種類:合成DNA

15 配列

AACCC GGGAG GAAGA GCTAA GGAGC AA

27

配列番号10

配列の長さ:

20 配列の型:核酸

トポロジー:一本鎖

配列の種類:合成DNA

配列

TTGCG GCCGC TGTGC CTCCT CATTA GATCT

5

10

請求の範囲

- 1. 配列表の配列番号5で示されるポリペプチド、該配列番号5のアミノ酸配列を有するポリペプチド、または該配列番号5のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有するポリペプチドであって、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド。
- 2. 配列表の配列番号6で示されるポリペプチド、該配列番号6のアミノ酸配列を有するポリペプチド、または該配列番号6のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有するポリペプチドであって、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド。
- 3. 配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の一部を有するポリペプチドであって、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド。
- 4. 配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列を有するポリペプチドであって、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド。
- 15 5.配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列からなるポリペプチド、または該アミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有するポリペプチドであって、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド。
- 6. 配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸に置20 換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド。
 - 7. 慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体に結合するポリペプチドをコードする DNA。
 - 8. 前記DNAが、以下のポリペプチド:
- 25 (a) 配列表の配列番号 5 で示されるポリペプチド:
 - (b)配列番号5のアミノ酸配列を有するポリペプチド:
 - (c)配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と 結合するポリペプチド:

- (d)配列表の配列番号6で示されるポリペプチド;
- (e)配列番号6のアミノ酸配列を有するポリペプチド;
- (f)配列表の配列番号6に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と 結合するポリペプチド:
- (g)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列からなる慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
- (h)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の断片であって、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
- 10 (i)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
 - (j)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
- 15 (k)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の断片であって、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
 - (1)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列を有する、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:および
- (m)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 20 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と 結合するポリペプチド;
 - のいずれかをコードするDNAである、請求項7に記載のDNA。
 - 9. 前記DNAが、配列表の配列番号2または配列番号4に記載の配列である、 請求項7に記載のDNA。
- 25 10. 慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体に結合するポリペプチドをコードするDNAを有する発現ベクター。
 - 11. 前記DNAが、以下のポリペプチド:
 - (a)配列表の配列番号5で示されるポリペプチド;
 - (b) 配列番号5のアミノ酸配列を有するポリペプチド;

(c)配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と 結合するポリペプチド:

- (d)配列表の配列番号6で示されるポリペプチド:
- 5 (e)配列番号6のアミノ酸配列を有するポリペプチド:
 - (f)配列表の配列番号6に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と 結合するポリペプチド;
- (g)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列からなる慢性関節リウマチ患者 10 に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
 - (h)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の断片であって、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
 - (i)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
- 15 (j)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と 結合するポリペプチド:
 - (k)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の断片であって、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
- 20 (1)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列を有する、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:および
 - (m)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
- 25 のいずれかをコードするDNAである、請求項10に記載の発現ベクター。
 - 12. 請求項10または11に記載の発現ペクターを有する形質転換細胞。
 - 13.慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体に結合するポリペプチドを含む、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体を検出するための組成物。
 - 14. 前記組成物が、以下のポリペプチドからなる群から選択される、少なくと

も一つのポリペプチドを含有する、請求項13に記載の組成物:

- (a)配列表の配列番号5で示されるポリペプチド;
- (b) 配列番号5のアミノ酸配列を有するポリペプチド:
- (c)配列表の配列番号5に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 5 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と 結合するポリペプチド:
 - (d) 配列表の配列番号6で示されるポリペプチド;
 - (e)配列番号6のアミノ酸配列を有するポリペプチド:
- (f)配列表の配列番号6に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 10 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と 結合するポリペプチド:
 - (g)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列からなる慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
- (h)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の断片であって、慢性関節リウ 15 マチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
 - (i)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
 - (j)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と 結合するポリペプチド:
 - (k)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の断片であって、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
 - (1)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列を有する、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
- 25 (m)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と 結合するポリペプチド;および
 - (n)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列からなる慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド。

15. 前記ポリペプチドが、

5

- (1)請求項12に記載の形質転換細胞;
- (2)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列からなる慢性関節リウマチ患者 に特異的な抗体と結合するポリペプチドをコードするDNAを有する発現ベクタ ーを有する形質転換細胞:または、
 - (3)配列表の配列番号4に記載のDNAを有する発現ペクターを有する形質転換細胞:

を培養することにより得られたポリペプチドである、請求項13に記載の組成物。

- 16. 慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体を検出する方法であって、
- 10 該慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と特異的に結合するポリペプチドと、 被検試料とを反応させる工程、および

反応生成物を検出する工程、を包含する方法。

- 17. 前記ポリペプチドが、以下のポリペプチドからなる群から選択される、少なくとも一つのポリペプチドである、請求項16に記載の方法:
- 15 (a) 配列表の配列番号 5 で示されるポリペプチド:
 - (b)配列番号5のアミノ酸配列を有するポリペプチド:
 - (c)配列表の配列番号 5 に記載のアミノ酸配列の少なくとも 1 つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と 結合するポリペプチド:
- 20 (d) 配列表の配列番号 6 で示されるポリペプチド:
 - (e)配列番号6のアミノ酸配列を有するポリペプチド:
 - (f)配列表の配列番号6に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
- 25 (g)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列からなる慢性関節リウマチ患者 に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
 - (h)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の断片であって、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
 - (i)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する、慢性関節リウマチ患

者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:

(j)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と 結合するポリペプチド:

- 5 (k) 配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の断片であって、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
 - (1)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列を有する、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
- (m)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 10 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と 結合するポリペプチド;および
 - (n)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列からなる慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド。
 - 18.慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と特異的に結合するポリペプチドを含む、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体を検出するためのキット。
 - 19. 前記ポリペプチドが、以下のポリペプチドからなる群から選択される、少なくとも一つのポリペプチドである、請求項18に記載のキット:
 - (a) 配列表の配列番号5で示されるポリペプチド:
 - (b)配列番号5のアミノ酸配列を有するポリペプチド:
- 20 (c)配列表の配列番号 5 に記載のアミノ酸配列の少なくとも 1 つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と 結合するポリペプチド;
 - (d) 配列表の配列番号6で示されるポリペプチド:
 - (e) 配列番号6のアミノ酸配列を有するポリペプチド:
- 25 (f)配列表の配列番号 6 に記載のアミノ酸配列の少なくとも 1 つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と 結合するポリペプチド;
 - (g)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列からなる慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;

- (h) 配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の断片であって、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
- (i)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;
- 5 (j)配列表の配列番号1に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の 置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と 結合するポリペプチド:
 - (k)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の断片であって、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:
- 10 (1)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列を有する、慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド;および
 - (m)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列の少なくとも1つのアミノ酸の置換、欠失、あるいは付加を有し、かつ慢性関節リウマチ患者に特異的な抗体と結合するポリペプチド:および
- 15 (n) 配列表の配列番号 3 に記載のアミノ酸配列からなる慢性関節リウマチ患者 に特異的な抗体と結合するポリペプチド。
 - 20. 前記ポリペプチドが、
 - (1)請求項12に記載の形質転換細胞:
- (2)配列表の配列番号3に記載のアミノ酸配列からなる慢性関節リウマチ患者 20 に特異的な抗体と結合するポリペプチドをコードするDNAを有する発現ペクタ ーを有する形質転換細胞:または、
 - (3)配列表の配列番号4に記載のDNAを有する発現ペクターを有する形質転換細胞:

を培養することにより得られたポリペプチドである、請求項18に記載のキット。

図 1

図 2

1/6 差替え用紙(規則26)

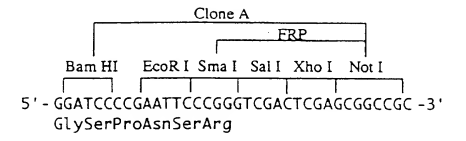
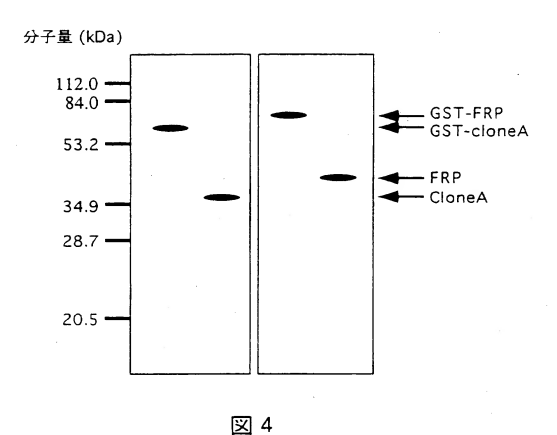
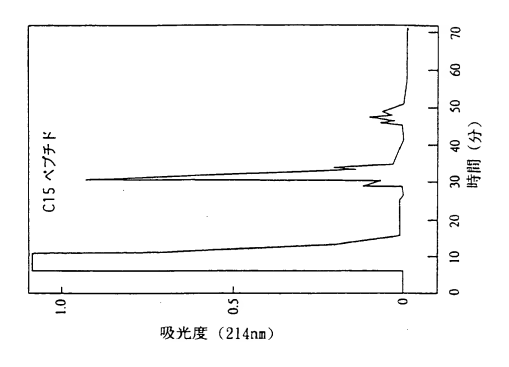


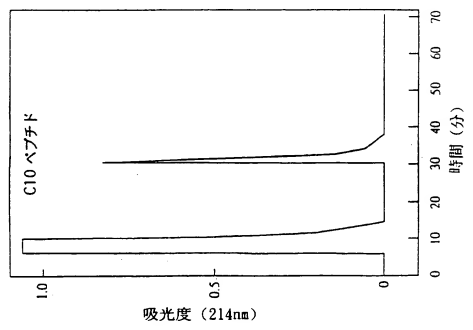
図 3

2/6 差替え用紙(規則26)

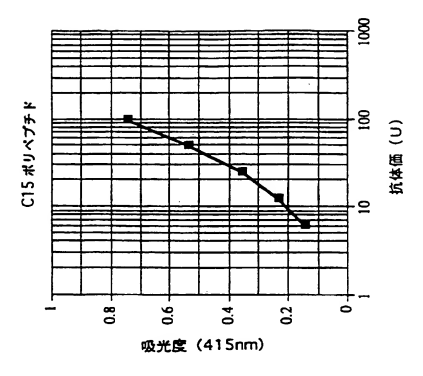


3/6 差替え用紙(規則26)

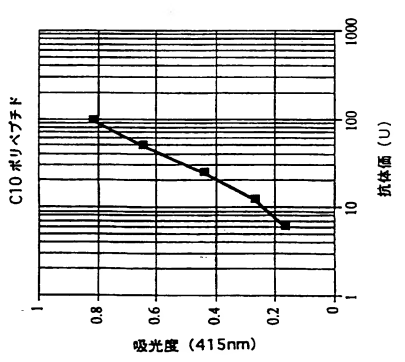




4/6 差替え用紙(規則26)



<u>図</u>



5/6

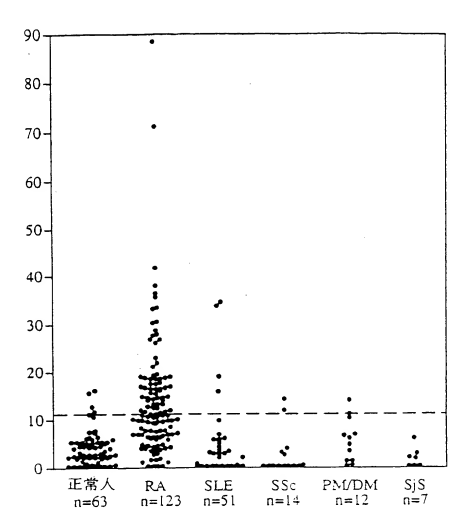


図 7

6/6 差替之用紙(規則26)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP96/03250

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		FC1/3P96/03250
$\frac{1}{1}$ $\frac{1}$	C12N5/10 C07V1	4/715 207
G01N33/53, G01N33/531		.4//15, CU/K14/47,
According to International Patent Classification (IPC) or to both not B. FIELDS SEARCHED	ational classification and IPC	
Minimum documentation searched (classification system followed by c Int. C1 C12N15/12 C12P21/02	lassification symbols)	
Int. C16 C12N15/12, C12P21/02, G01N33/53, G01N33/531	C12N5/10, $C07K1$	4/715, C07K14/47,
, ===133,331		
Documentation searched other than minimum documentation to the exte	ent that such documents are incli	uded in the fields searched
		The title scale and
Electronic data base completed to		
Electronic data base consulted during the international search (name of of BIOSIS, CAS ONLINE MDT/MDT r	lata base and, where practicable	, search terms used)
BIOSIS, CAS ONLINE, WPI/WPI, L		ŕ
	•	
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
and the state of t	priate, of the relevant passage	es Relevant to claim No.
A Eur. J. Biochem 225 (3) 1004		
	human homeles "	al. 1 - 20
p. 937-946		
A Cell 63(6) 1000 mil.		
A Cell 63(6) 1990 Hibi Masao et cloning and expression of an transducer gpl30"	al. "Molecular	1-5, 7-20
transducer, gpl30" p. 1149-11	IL-6 signal	
)		
A Arthritis & Rheumatism 38 (9 Benedetti et al "Fraluction"	SUPPL.) 1995 De	1 5 7 00
		1-5, 7-20
receptor complex in systemic vitro binding to gp130" F S28	JRA through in	l l
A Bone (New York) 17 (2 SUPPL.)	1995 Suda т	1 5 7 20
		1-5, 7-20
differentiation by local factor	ors" 87S-91S.	
EA WO, 9635782, A (ARS APPLIED RE	e evem no	
		1-5, 7-20
November 14, 1996 (14. 11. 96)		
Further documents are listed in the continuation of Box C.		
Special categories of cited documents:	See patent family annex	
A" document defining the ground state of the		e international filing date or priority
	the principle or theory underlying	applicational filing date or priority application but cited to understand ig the invention
cartier document but published on or after the international filing date "X" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication data of appriority claim(s).	document of particular relevance	e; the claimed invention cannot be
special reason (as specified)	step when the document is taken	alone
"Y" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	considered to involve an involve	e; the claimed invention cannot be
document published prior to the international Cities and	combined with one or more other; being obvious to a person skilled	such documents, such combination
<u></u>	document member of the same p	in the fit
Date of the actual completion of the international search	of mailing of the international	
March 14, 1997 (14. 03. 97)		
	March 25, 1997	(25. 03. 97)
	rized officer	
Japanese Patent Office		
Simile No.	one No.	
PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)		i

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP96/03250

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
alegory -		Relevant to claim No
	& ZA, 9603593, A	
PA	WO, 9634104, A (IST RICERCHE BIOL MOLECOLARE ANGELETTI), October 31, 1996 (31. 10. 96) (Family: none)	1-5, 7-20
PA	WO, 9618648, A (INST DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE),	1-5, 7-20
	June 20, 1996 (20. 06. 96) & EP, 745094, A	
PA	Arthritis & Rheumatism 39 (9 SUPPL.) 1996 Tanaka M. et al. "Follistatin-related protein (FRP) as a cloned novel autoantigen in rheumatoid arthritis" S159.	6 - 20
A	ARTHRITIS RHEUM 32(12) 1989 HASSFELD W. et al. "DEMONSTRATION OF A NEW ANTINUCLEAR ANTIBODY ANTI-RA33 THAT IS HIGHLYSPECIFIC FOR RHEUMATOID ARTHRITIS" p. 1515-1520	13 - 20
A	JP, 7-501526, A (ANERGEN INC), February 16, 1995 (16. 02. 95) & EP, 661996, A & WO, 9309810, A	13 - 20
PA	WO, 9533059, A (Immunex Corp. USA), December 7, 1995 (07. 12. 95) & AU, 9526016, A	1-5, 7-20
	·	
		P4
Ì	·	
ļ		
l		

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP96/03250

Δ	THE GET OF THE LOCAL CO.		
A.	発明の属する分野の分類	(国際特許分類	(IPC))

Intel®. C12N15/12, C12P21/02, C12N5/10, C07K14/715, C07K14/47, G01N33/53, G01N33/531

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Intcl⁶. C12N15/12, C12P21/02, C12N5/10, C07K14/715, C07K14/47, G01N33/53, G01N33/531

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

BIOSIS, CAS ON LINE, WPI/WPI, L

アゴリー*	引用文献名 及び一部の第三人	T
A	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番
	Eur. J. Biochem. 225(3) 1994 Zwijsen, An et al. Cloning and Sequence of the	1-20
A	Cell 63(6) 1990 Hibi Masao et al. [Molecular cloning and expression of an IL-6 signal transducer, gp130] p.1149-1157	1-5, 7-20
,		

区欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に含及する文献

- て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

	「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	以こ
	国際調査を完了した日 14.03.97	国際調査報告の発送日	_
	国際調査機関の名称及びあて先	25.03.97	
	日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 4 B 9359 新見 浩一 印	
L	様式PCT/ISA/210 (第2 ** **)	電話番号 03-3581-1101 内線 3449	

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1992年7月)

(続き). 用文献の	関連すると認められる文献	関連する
テゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	Arthritis & Rheumatism 38 (9 SUPPL.) 1995 De Benedetti et al. [Evaluation of the biological activity of circulating IL-6-soluble IL-6 receptor complex in systemic JRA through in vitro binding to gp130] F S284.	1-5, 7-20
A	Bone (New York) 17 (2 SUPPL.).1995 Suda T. et al. Modulation of osteoclast differentiation by local factors; 878-918.	1-5, 7-20
EA	WO, 9635782, A (ARS APPLIED RES SYST HOLDING NV) 14.11.1996 (14.11.96) & ZA, 9603593, A	1-5, 7-20
PA	WO, 9634104, A (IST RICERCHE BIOL MOLECOLARE ANGELETTI) 31.10月.1996(31.10.96) (Family:none)	1-5, 7-20
PA	WO, 9618648, A (INST DI RICERCHE DI BIOLOGIA MOLECOLARE) 20.6月.1996(20.06.96) & EP, 745094, A	1-5, 7-20
PA	Arthritis & Rheumatism 39 (9 SUPPL.) 1996 Tanaka M. et al. Follistatin-related protein(FRP) as a cloned novel autoantigen in rheumatoid arthritis; S159.	6-20
A	ARTHRITIS RHEUM 32(12) 1989 HASSFELD W. et al. 「DEMONSTRATION OF A NEW ANTINUCLEAR ANTIBODY ANTI-RA33 THAT IS HIGHLYSPECIFIC FOR RHEUMATOID ARTHRITIS」 p. 1515-1520	13-20
A	JP, 7-501526, A (ANERGEN INC) 16. 2月. 1995 (16. 02. 95) & EP, 661996, A & WO, 9309810, A	13-20
PA	WO, 9533059, A (Immunex Corp. USA) 07.12月.1995(07.12.95) & AU, 9526016, A	1-5, 7-20
i		
	·	
•		

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (1992年7月)

THIS PAGE BLANK (USPTO)